

AMINOSALT

Autorizzato

- Calcium gluconate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

AMINOSALT

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Via di somministrazione:

Uso endovenoso

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

280.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso endovenoso:

•

bovini

- latte. 0 giorno
- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno
- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno
- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno
- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno
- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno
- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno
- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno
- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno
- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno
- carni e frattaglie. 0 giorno

•

bovini

- latte. 0 giorno
- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno
- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno
- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno
- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno
- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 giorno
- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno
- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno
- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno
- carni e frattaglie. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QA12AX

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Italia

Disponibile in:

Italia

Descrizione della confezione:

Flacone da 500 ml

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Industria Italiana Integratori Trei S.p.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

7/08/2015

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

LABORATOIRES BIOVE

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

7/08/2015

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti