

MYOTROFIL

Autorizzato

- ADENOSINE PHOSPHATE, SODIUM SALT
- Carnitine hydrochloride
- Sodium selenite
- Magnesium aspartate tetrahydrate
- Potassium aspartate hemihydrate
- Heptaminol hydrochloride

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

MYOTROFIL

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Cane

Ovino

Gatto

Suino

cavallo DPA

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso endovenoso

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

0.25 grammo(i) / 100.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

0.20 grammo(i) / 100.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

0.05 grammo(i) / 100.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

1.75 grammo(i) / 100.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

1.30 grammo(i) / 100.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

0.50 grammo(i) / 100.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Uso intramuscolare:**

-

bovini

- latte. 0 ora

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Ovino

- latte. 0 giorno

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

cavallo DPA

- latte. 0 giorno

- carni e frattaglie. 0 giorno

Uso endovenoso:

-

bovini

- latte. 0 ora

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Ovino

- latte. 0 giorno

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

cavallo DPA

- latte. 0 giorno

- carni e frattaglie. 0 giorno

Uso sottocutaneo:

-

bovini

- latte. 0 ora

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Ovino

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

-

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

cavallo DPA

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

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

QA13A

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Italia

Descrizione della confezione:

FLACONE vetro da 100 ml

FLACONE vetro da 20 ml

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Izo S.r.l.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

19/11/1993

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Izo S.r.l.

Izo S.r.l.

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

19/11/1993

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

Documenti

MYOTROFIL.pdf