

ALUMINAL

Mhux awtorizzat

- Hydroxyaluminium disalicylate
- KAOLIN, HEAVY

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-mediċina:

ALUMINAL

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu orali

Detalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

360.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forma farmaċewtika:

Trab għal suspensjoni orali

Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:**Użu orali:**

-

Cattle

- Meat and offal. 4 day

- Milk. 3 day

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QA07XA99

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiz](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiz](#) [Żvediz](#) [Iżlandiz](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Surrendered

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Germaniz](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciz](#) [Taljan](#) [Olandiz](#) [Portugiz](#) [Slovakk](#) [Żvediz](#) [Iżlandiz](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Franciz](#)

Disponibbli biss fi [Franciz](#)

Disponibbli biss fi [Franciz](#)

Disponibbli biss fi [Franciz](#)

Disponibbli biss fi [Franciz](#)

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciz](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiz](#) [Żvediz](#) [Iżlandiz](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Norwegian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Dopharma France S.A.S.

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

28/05/1984

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Dopharma France

Awtorità responsabbli:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numru tal-awtorizzazzjoni:

FR/V/7661625 9/1984

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

5/02/2025

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

Dokumenti

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f 'din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b 'lingwa oħra hawn taħt.