

# ALUSSALINE BOVINS

Awtorizzat

- Hydroxyaluminium disalicylate
- KAOLIN, HEAVY

## Informazzjoni dwar il-prodott

### Isem tal-mediċina:

ALUSSALINE BOVINS

### Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

### Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

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

### Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu orali

## Dettalji tal-prodott

### Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

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**

- Milk. 3 day

- Meat and offal. 4 day

---

**Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):**

QA07XA99

---

**Status legali tal-provvista:**

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

**Status tal-awtorizzazzjoni:**

Valid

---

**Awtorizzat fi:**

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Germaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

**Deskrizzjoni tal-pakkett:**

Disponibbli biss fi [Franciż](#)

Disponibbli biss fi [Franciż](#)

Disponibbli biss fi [Franciż](#)

---

## Tagħrif addizzjonali

**Tip ta' intitolament:**

Disponibbli biss fi [Ingliż](#) [Franciż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

**Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:**

Disponibbli biss fi [Ingliż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Norwegian](#)

---

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

Laboratoires Biove

---

**Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:**

20/11/2015

---

**Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:**

Laboratoires Biove

---

**Autorità responsabli:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numru tal-awtorizzazzjoni:**

FR/V/1766757 5/2015

---

**Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:**

9/11/2020

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://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.

fr-puar-600000040611-np-rpe197-fr.pdf