

# Amos calcium-magnesium drank, vloeistof voor oraal gebruik voor runderen

Awtorizzat

- Magnesium chloride hexahydrate
- Calcium chloride dihydrate

## Informazzjoni dwar il-prodott

### Isem tal-mediċina:

Amos calcium-magnesium drank, vloeistof voor oraal gebruik voor runderen

### 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

## Dettalji tal-prodott

### Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)  
9.60 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)  
136.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Forma farmaċewtika:**

Likwidu orali

---

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

**Użu orali:**

•

**Cattle**

- Milk. no withdrawal period zero days
  - Meat and offal. no withdrawal period zero days
- 

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

QA12AX

---

**Status legali tal-provvista:**

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

---

**Status tal-awtorizzazzjoni:**

Valid

---

**Awtorizzat fi:**

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

---

**Deskrizzjoni tal-pakkett:**

Disponibbli biss fi [Olandiż](#)

Disponibbli biss fi [Olandiż](#)

---

**Tagħrif addizzjonali**

**Tip ta' intitolament:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciz](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiz](#) [Zvediz](#) [Izlandiz](#)  
[Norwegian](#)

---

**Bazi ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:**

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

---

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

Kommer-Biopharm B.V.

---

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

1/08/1989

---

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

Feramed B.V.

---

**Awtorità responsabli:**

Medicines Evaluation Board

---

**Numru tal-awtorizzazzjoni:**

REG NL 6888

---

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

8/10/2014

---

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

## Dokumenti

Combined File of all Documents

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