

MYOTROFIL

Autorisert

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

MYOTROFIL

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

hund

sau

katt

gris

hest til matproduksjon

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Intravenøs bruk

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
0.25 gram / 100.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk
0.20 gram / 100.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk
0.05 gram / 100.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk
1.75 gram / 100.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk
1.30 gram / 100.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk
0.50 gram / 100.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Intramuskulær bruk:**

-

storfe

- Melk. 0 time
- Slakt. 0 dag

-

sau

- Melk. 0 dag
- Slakt. 0 dag

-

gris

- Slakt. 0 dag

-

hest til matproduksjon

- Melk. 0 dag

- Slakt. 0 dag

Intravenøs bruk:

-

storfe

- Melk. 0 time

- Slakt. 0 dag

-

sau

- Melk. 0 dag

- Slakt. 0 dag

-

gris

- Slakt. 0 dag

-

hest til matproduksjon

- Melk. 0 dag

- Slakt. 0 dag

Subkutan bruk:

-

storfe

- Melk. 0 time

- Slakt. 0 dag

-

sau

- Melk. 0 dag
- Slakt. 0 dag

•

gris

- Slakt. 0 dag

•

hest til matproduksjon

- Melk. 0 dag
- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QA13A

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

IT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Italiensk

Bare tilgjengelig i Italiensk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i Engelsk Italiensk

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Izo S.r.l.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

19/11/1993

Tilvirker for batchfrigivelse:

Izo S.r.l.

Izo S.r.l.

Ansvarlig myndighet:

Ministry Of Health

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

19/11/1993

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

MYOTROFIL.pdf