

BOGRAS soluzione iniettabile per bovini

Autorizado

- Acetylmethionine
- Inositol
- Cyanocobalamin
- Alanine
- Arginine
- Threonine
- Glutamic acid

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

BOGRAS soluzione iniettabile per bovini

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Via intravenosa

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

150.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

30.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

1.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

15.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

15.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

15.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

15.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:**Via intramuscular:**

-

Cattle

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 dia

Via intravenosa:

-

Cattle

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QV03AX

Classificação quanto à dispensa:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Itália

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [italiano](#)

Disponível apenas em [italiano](#)

Disponível apenas em [italiano](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Ceva Salute Animale S.p.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

29/05/2007

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Vetem S.p.A.

Ceva Sante Animale

Autoridade responsável:

Ministry Of Health

Número da autorização:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

Data da alteração do estado de autorização:

29/05/2012

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.