

# Amoscal P.I., oplossing voor infusie voor runderen

Autorizado

- Magnesium chloride
- Calcium gluconate

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

Amoscal P.I., oplossing voor infusie voor runderen

### **Substância ativa:**

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 intravenosa

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

33.30 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês  
298.40 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Solução para perfusão

---

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

**Via intravenosa:**

•

**Cattle**

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

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QA12AX

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Países Baixos

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em neerlandês

---

## 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 francês italiano letão Norwegian

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Kommer-Biopharm B.V.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

15/10/1992

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Autoridade responsável:**

Medicines Evaluation Board

---

**Número da autorização:**

REG NL 7752

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

21/10/2014

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.