

AMINOSALT

Autorizado

- Calcium gluconate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

AMINOSALT

Substância ativa:

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](#)
280.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intravenosa:

•

Cattle

- Milk. 0 dia
- Meat and offal. 0 dia
- Milk. 0 dia
- Meat and offal. 0 dia
- Milk. 0 dia
- Meat and offal. 0 dia
- Milk. 0 dia
- Meat and offal. 0 dia
- Milk. 0 dia
- Meat and offal. 0 dia
- Milk. 0 dia
- Meat and offal. 0 dia
- Milk. 0 dia
- Meat and offal. 0 dia
- Milk. 0 dia
- Meat and offal. 0 dia
- Milk. 0 dia
- Meat and offal. 0 dia

•

Cattle

- Milk. 0 dia
- Meat and offal. 0 dia
- Milk. 0 dia
- Meat and offal. 0 dia
- Milk. 0 dia
- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 dia
- Meat and offal. 0 dia
- Milk. 0 dia
- Meat and offal. 0 dia
- Milk. 0 dia
- Meat and offal. 0 dia
- Milk. 0 dia
- Meat and offal. 0 dia
- Milk. 0 dia
- Meat and offal. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QA12AX

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Itália

Disponibilidade:

Itália

Descrição da embalagem:

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](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Industria Italiana Integratori Trei S.p.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

7/08/2015

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Laboratoires Biove

Autoridade responsável:

Ministry Of Health

Número da autorização:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

Data da alteração do estado de autorização:

7/08/2015

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). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.