

MYOTROFIL

Autorizado

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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

MYOTROFIL

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](#)

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](#)

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

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

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

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

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [dinamarquês](#) [grego](#) [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [romeno](#) [finlandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Via intravenosa

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
0.25 grama(s) / 100.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)
0.20 grama(s) / 100.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)
0.05 grama(s) / 100.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)
1.75 grama(s) / 100.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)
1.30 grama(s) / 100.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)
0.50 grama(s) / 100.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramuscular:

-

Cattle

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

-

Sheep

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

-

Pig

- Meat and offal. 0 dia

-

Horse (food producing)

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

Via intravenosa:

-

Cattle

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

-

Sheep

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

-

Pig

- Meat and offal. 0 dia

-

Horse (food producing)

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

Via subcutânea:

-

Cattle

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

-

Sheep

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

-

Pig

- Meat and offal. 0 dia

-

Horse (food producing)

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

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QA13A

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Itália

Descrição da embalagem:

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:

Izo S.r.l.

Data de autorização de introdução no mercado:

19/11/1993

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Izo S.r.l.

Izo S.r.l.

Autoridade responsável:

Ministry Of Health

Número da autorização:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

Data da alteração do estado de autorização:

19/11/1993

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

MYOTROFIL.pdf