

# ALUSSALINE BOVINS

Autorizat

- Hydroxyaluminium disalicylate
- KAOLIN, HEAVY

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

ALUSSALINE BOVINS

---

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

### Specia țintă:

Bovine

---

### Calea de administrare:

Administrare orală

---

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

300.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Disponibile numai în [Engleză](#)

360.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

---

### Forma farmaceutică:

Pulbere pentru suspensie orală

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

**Administrare orală:**

•

**Bovine**

- Lapte. 3 zi

- Carne și organe. 4 zi

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QA07XA99

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Laboratoires Biove

---

**Data autorizației de comercializare:**

20/11/2015

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Laboratoires Biove

---

**Autoritatea responsabilă:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numărul autorizației:**

FR/V/1766757 5/2015

---

**Data modificării statusului autorizației:**

9/11/2020

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

fr-puar-600000040611-np-rpe197-fr.pdf