

ALCARUMIN

Autorizat

- Calcium hydroxide
- ILLICIUM VERUM
- Rhubarb
- Magnesium oxide
- Calcium carbonate
- CINCHONA OFFICINALIS BARK
- Cobaltous carbonate basic
- Cyberlindnera jadinii

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

ALCARUMIN

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Capră

Oaie

Calea de administrare:

Administrare în apa de băut

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

28.80 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Disponibile numai în Engleză

28.80 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Disponibile numai în Engleză

14.40 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Disponibile numai în Engleză

43.20 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Disponibile numai în Engleză

247.80 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Disponibile numai în Engleză

28.80 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Disponibile numai în Engleză

0.34 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Disponibile numai în Engleză

288.20 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Pulbere pentru suspensie orală

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare în apa de băut:

•

Bovine

- Milk. 0 zi

•

Bovine

- Carne și organe. 0 zi

•

Capră

- Milk. 0 zi

•

Capră

- Carne și organe. 0 zi

•

Oaie

- Milk. 0 zi

•

Oaie

- Carne și organe. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QA02AF02

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează fără 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 Italiană

Informații suplimentare

Tip de drept:

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

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

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

Deținătorul autorizației de comercializare:

Azienda Terapeutica Italiana A.T.I. S.r.l.

Data autorizației de comercializare:

28/05/1962

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Fatro S.p.A.

Autoritatea responsabilă:

Ministry Of Health

Numărul autorizației:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

Data modificării statusului autorizației:

28/05/1962

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

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