

AMINOSALT

Autorizat

- Calcium gluconate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

AMINOSALT

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Calea de administrare:

Administrare intravenoasă

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

280.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intravenoasă:

-

Bovine

- Milk. 0 zi
- Carne și organe. 0 zi
- Milk. 0 zi
- Carne și organe. 0 zi
- Milk. 0 zi
- Carne și organe. 0 zi
- Milk. 0 zi
- Carne și organe. 0 zi
- Milk. 0 zi
- Carne și organe. 0 zi
- Milk. 0 zi
- Carne și organe. 0 zi
- Milk. 0 zi
- Carne și organe. 0 zi

-

Bovine

- Milk. 0 zi
- Carne și organe. 0 zi
- Milk. 0 zi
- Carne și organe. 0 zi
- Milk. 0 zi
- Carne și organe. 0 zi
- Milk. 0 zi
- Carne și organe. 0 zi

- Milk. 0 zi
- Carne și organe. 0 zi
- Milk. 0 zi
- Carne și organe. 0 zi
- Milk. 0 zi
- Carne și organe. 0 zi
- Milk. 0 zi
- Carne și organe. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QA12AX

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

Disponibil în:

Italy

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Italiană

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:

Industria Italiana Integratori Trei S.p.A.

Data autorizației de comercializare:

7/08/2015

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Laboratoires Biove

Autoritatea responsabilă:

Ministry Of Health

Numărul autorizației:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

Data modificării statusului autorizației:

7/08/2015

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 această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.