

Rossovet carnitina gocce

Soluzione orale per cani e gatti

Neautorizat

- Cyanocobalamin
- Levocarnitine
- L-arginine hydrochloride
- DL-methionine
- L-ASPARTIC ACID
- D-FRUCTOSE

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Rossovet carnitina gocce Soluzione orale per cani e gatti

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](#)

Specia țintă:

Câine

Pisică

Calea de administrare:

Administrare orală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

0.10 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

82.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

48.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

26.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

17.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

200.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție orală

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QV03AX

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează fără prescripție veterinară

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

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](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

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

Deținătorul autorizației de comercializare:

Zoetis Italia S.r.l

Data autorizației de comercializare:

9/11/1989

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Autoritatea responsabilă:

Ministry Of Health

Numărul autorizației:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

Data modificării statusului autorizației:

1/11/2009

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.