

# Effydral Tablets

Неразрешен

- Glycine
- Citric acid
- Lactose monohydrate
- Potassium chloride
- Sodium chloride
- Sodium hydrogen carbonate

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

Effydral Tablets

---

### Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

---

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

---

### Начин на приложение:

Перорално приложение

---

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски  
2.25 gram(s) / 1.00 Таблетка

Налично само в Английски  
3.84 gram(s) / 1.00 Таблетка

Налично само в Английски  
32.44 gram(s) / 1.00 Таблетка

Налично само в Английски  
1.12 gram(s) / 1.00 Таблетка

Налично само в Английски  
2.34 gram(s) / 1.00 Таблетка

Налично само в Английски  
6.72 gram(s) / 1.00 Таблетка

---

### Фармацевтична форма:

Ефервесцентна таблетка

---

### Карентен срок по начин на приложение:

#### Перорално приложение:

- 

**говеда**

- Meat and offal. 0 day

---

### Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (АТСvet) Код:

QB05XA

---

### Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски  
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Norwegian

---

### Статус на разрешението за търговия:

Surrendered

---

### Разрешен в:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)  
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в [Английски](#)

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)  
[Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в [Английски](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Zoetis Belgium S.A.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

9/12/2013

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Aurovitas Nederland B.V.

---

**Отговорен орган:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Номер на разрешението за търговия:**

VPA10387/024/001

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

23/12/2021

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.