

Electrolytenmix, poeder voor toediening via drinkwater voor kalveren en biggen

Разрешен

- Lysine hydrochloride
- Methionine
- Potassium chloride
- Sodium chloride
- Albumin tannate
- Sodium hydrogen carbonate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Electrolytenmix, poeder voor toediening via drinkwater voor kalveren en biggen

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:

теле

прасе

Начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене

Данни за продукта**Активно вещество и концентрация:**

Налично само в Английски

5.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Налично само в Английски

5.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Налично само в Английски

60.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Налично само в Английски

100.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Налично само в Английски

10.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Налично само в Английски

100.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Фармацевтична форма:

Прах за прилагане във вода за пиене

Карентен срок по начин на приложение:**Прилагане във вода за пиене:**

-

теле

- Meat and offal. no withdrawal period nul dagen

-

прасе

- Meat and offal. no withdrawal period nul dagen

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QA07CQ02

Режим на отпускане:

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

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

Описание на опаковката:

Налично само в [Холандски](#)

Налично само в [Холандски](#)

Налично само в [Холандски](#)

Налично само в [Холандски](#)

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](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Feramed B.V.

Дата на разрешение за търговия:

1/08/1989

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Feramed B.V.

Отговорен орган:

Medicines Evaluation Board

Номер на разрешението за търговия:

REG NL 4783

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

7/02/2011

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

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