

DIGESTIA SUSPENSION ORAL PARA TERNEROS LACTANTES, LECHONES LACTANTES, CORDEROS LACTANTES, CABRITOS LACTANTES Y CACHORROS LACTANTES

Registrovno

- Calcium hydrogen phosphate (anhydrous)
- Magnesium sulfate heptahydrate
- Calcium chloride dihydrate
- Potassium chloride
- Sodium chloride
- Hydrochloric acid
- Dimeticone
- PEPSIN

Identifikace ppravku

Nzev lciva:

DIGESTIA SUSPENSION ORAL PARA TERNEROS LACTANTES, LECHONES LACTANTES, CORDEROS LACTANTES, CABRITOS LACTANTES Y CACHORROS LACTANTES

Lciv látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot (tele)

Ovce (jehně)

Prase (sele)

Pes (štěně)

Koza (kůzle)

Cesta podání:

Perorální podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

2.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

2.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

0.05 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

0.70 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

2.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

16.76 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

26.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

6.70 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Perorální suspenze

Ochranná lhůta podle cesty podání:**Perorální podání:**

-

Skot (tele)

- Maso. 0 day

-

Ovce (jehně)

- Maso. 0 day

-

Prase (sele)

- Maso. 0 day

-

Pes (štěně)

- Maso. 0 day

-

Koza (kůzle)

- Maso. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QA09AC01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Španelsko

Dostupné v:

Španelsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [Spanish](#)

Dostupné pouze v [Spanish](#)

Dostupné pouze v [Spanish](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

CZ Vaccines S.A.U.

Datum registrace:

9/02/1971

Výrobní místa s propouštěním šarží:

CZ Vaccines S.A.U.

Příslušný orgán:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Registrační číslo:

2936 ESP

Datum změny stavu registrace:

16/12/2013

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.