

Effydral

Neregistrováno

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

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Effydral

Léčivá 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](#)

Cílové druhy:

Skot (tele)

Cesta podání:

Perorální podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)
2.34 gram(s) / 1.00 Tableta

Dostupné pouze v [English](#)
6.72 gram(s) / 1.00 Tableta

Dostupné pouze v [English](#)
2.25 gram(s) / 1.00 Tableta

Dostupné pouze v [English](#)
3.84 gram(s) / 1.00 Tableta

Dostupné pouze v [English](#)
32.44 gram(s) / 1.00 Tableta

Dostupné pouze v [English](#)
1.12 gram(s) / 1.00 Tableta

Léková forma:

Šumivá tableta

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Perorální podání:

-

Skot (tele)

- Maso. 0 day

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

QA07CQ02

Právní status výdeje:

Volně prodejný

Stav registrace:

Surrendered

Registrováno v:

Německo

Popis balení:

Dostupné pouze v [German](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

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

Právní základ registrace přípravku:

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

Držitel rozhodnutí o registraci:

Zoetis Deutschland GmbH

Datum registrace:

27/04/2000

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Aurovitas Nederland B.V.

Příslušný orgán:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Registrační číslo:

400242.00.00

Datum změny stavu registrace:

9/12/2021

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.