

Biopect, poeder voor gebruik in drinkwater/melk voor kalveren, lammeren en biggen

Registrováno

- Sodium hydrogen carbonate
- Ascorbic acid
- Potassium dihydrogen phosphate
- Sodium chloride
- Citric acid
- Glucose monohydrate
- Magnesium chloride
- Potassium chloride
- Magnesium oxide

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Biopect, poeder voor gebruik in drinkwater/melk voor kalveren, lammeren en biggen

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](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot (tele)

Ovce (jehně)

Prase (sele)

Cesta podání:

Podání v pitné vodě/mléce

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

36.80 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostupné pouze v [English](#)

4.40 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostupné pouze v [English](#)

5.30 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostupné pouze v [English](#)

38.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostupné pouze v [English](#)

13.10 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostupné pouze v [English](#)

301.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostupné pouze v [English](#)

0.90 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostupné pouze v [English](#)

12.30 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostupné pouze v [English](#)

1.80 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Léková forma:

Prášek pro podání v pitné vodě/mléce

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Podání v pitné vodě/mléce:

-

Skot (tele)

- Maso. no withdrawal period zero days

-

Ovce (jehně)

- Maso. no withdrawal period zero days

-

Prase (sele)

- Maso. no withdrawal period zero days

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

QA07CQ02

Právní status výdeje:

Volně prodejný

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Nizozemsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [Dutch](#)

Dostupné pouze v [Dutch](#)

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:

Vee-Service Drunen B.V.

Datum registrace:

21/11/1991

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Biofiber-Damino A/S

Příslušný orgán:

Medicines Evaluation Board

Registrační číslo:

REG NL 5010

Datum změny stavu registrace:

22/12/2015

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

Dokumenty

Combined File of all Documents

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