

Electrolysol, poeder voor gebruik in drinkwater voor kalveren, biggen en lammeren

Ikke
autoriseret

- Glycine
- Potassium dihydrogen phosphate
- Sodium chloride
- Glucose
- Calcium gluconate
- Magnesium sulfat

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Electrolysol, poeder voor gebruik in drinkwater voor kalveren, biggen en lammeren

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kalv

Lam

Pattegris

Administrationsvej:

Anvendelse i drikkevand

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
18.00 gram(s) / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)
7.50 gram(s) / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)
10.00 gram(s) / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)
47.00 gram(s) / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)
2.00 gram(s) / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)
0.50 gram(s) / 1.00 Dose

Lægemiddelform:

Pulver til anvendelse i drikkevand

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Anvendelse i drikkevand:

-

Kalv

- Meat and offal. no withdrawal period
Zero days

-

Lam

- Meat and offal. no withdrawal period
Zero days

-

Pattegris

- Meat and offal. no withdrawal period
Zero days

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QA07CQ02

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Afstået

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Dutch](#)

Kun tilgængelig på [Dutch](#)

Kun tilgængelig på [Dutch](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Feramed B.V.

Dato for markedsføringstilladelse:

17/03/1993

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Feramed B.V.

Ansvarlig myndighed:

MEB

Markedsføringstilladelsesnummer:

REG NL 7629

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

15/05/2023

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.