

Effydral Tablets

Ikke autoriseret

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

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Effydral Tablets

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:

Kvæg

Administrationsvej:

Oral anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
2.25 gram(s) / 1.00 Tablet

Kun tilgængelig på [English](#)
3.84 gram(s) / 1.00 Tablet

Kun tilgængelig på [English](#)
32.44 gram(s) / 1.00 Tablet

Kun tilgængelig på [English](#)
1.12 gram(s) / 1.00 Tablet

Kun tilgængelig på [English](#)
2.34 gram(s) / 1.00 Tablet

Kun tilgængelig på [English](#)
6.72 gram(s) / 1.00 Tablet

Lægemiddelform:

Brusetablet

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Oral anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QB05XA

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [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 [English](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Zoetis Belgium S.A.

Dato for markedsføringstilladelse:

9/12/2013

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Aurovitas Nederland B.V.

Ansvarlig myndighed:

Health Products Regulatory Authority

Markedsføringstilladelsesnummer:

VPA10387/024/001

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

23/12/2021

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

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