

# Electrolytenmix, poeder voor toediening via drinkwater voor kalveren en biggen

Autoriseret

- Lysine hydrochloride
- Methionine
- Potassium chloride
- Sodium chloride
- Albumin tannate
- Sodium hydrogen carbonate

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

Electrolytenmix, poeder voor toediening via drinkwater voor kalveren en biggen

### 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

Pattegris

**Administrationsvej:**

Anvendelse i drikkevand

---

**Produktoplysninger****Aktiv substans og styrke:**

Kun tilgængelig på [English](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

60.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Lægemiddelform:**

Pulver til anvendelse i drikkevand

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:****Anvendelse i drikkevand:**

- 

**Kalv**

- Meat and offal. no withdrawal period nul dagen

- 

**Pattegris**

- Meat and offal. no withdrawal period nul dagen

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QA07CQ02

---

**Udleveringsbestemmelse:**

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

---

**Godkendelsesstatus:**

Gyldig

---

**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](#)

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:**

1/08/1989

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Feramed B.V.

---

**Ansvarlig myndighed:**

Medicines Evaluation Board

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

REG NL 4783

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

7/02/2011

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://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.