

# Effydral, compresse effervescenti per bovini (vitelli)

Ikke  
autoriseret

- Glycine
- LACTOSE.
- CITRIC ACID ANHYDROUS
- Sodium hydrogen carbonate
- Potassium chloride
- Sodium chloride

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

Effydral, compresse effervescenti per bovini (vitelli)

---

### 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

---

### Administrationsvej:

Oral anvendelse

---

## Produktoplysninger

### Aktiv substans og styrke:

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

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

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

Kun tilgængelig på [English](#)  
6.72 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

---

### Lægemiddelform:

Brusetablet

---

### Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

#### Oral anvendelse:

- 

#### Kalv

- Meat and offal. 0 dag

---

### 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:

Afstået

---

### Autoriseret i:

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

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Italian](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

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

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Zoetis Italia S.r.l

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

6/06/1994

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Aurovitas Nederland B.V.

---

**Ansvarlig myndighed:**

Ministry Of Health

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

24/07/2023

---

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.