

# NUTRIDIAR

Zugelassen

- WHEY
- Calcium chloride
- Magnesium chloride
- Potassium chloride
- Sodium chloride
- Sodium propionate
- Sodium acetate

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

NUTRIDIAR

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Saugkalb

---

### **Art der Anwendung:**

zum Einnehmen

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

880.01 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Verfügbar nur in englisch

10.96 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Verfügbar nur in englisch

7.37 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Verfügbar nur in englisch

7.37 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Verfügbar nur in englisch

5.78 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Verfügbar nur in englisch

62.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Verfügbar nur in englisch

16.74 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### **Darreichungsform:**

Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen

---

### **Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

#### **zum Einnehmen:**

- 

#### **Saugkalb**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

---

### **Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QA07CQ02

---

### **Abgaberegung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch Norwegian

---

### **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Frankreich

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Virbac

---

**Zulassungsdatum:**

12/11/1985

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Virbac

FC France S.A.S.

---

**Zuständige Behörde:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Zulassungsnummer:**

FR/V/0657264 2/1985

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

12/11/2010

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.