

EFFERHYDRAN

Nicht autorisiert

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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

EFFERHYDRAN

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](#)

Zieltierarten:

Saugkalb

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

2.34 gram(s) / 1.00 Tablette

Verfügbar nur in englisch

2.25 gram(s) / 1.00 Tablette

Verfügbar nur in englisch

32.44 gram(s) / 1.00 Tablette

Verfügbar nur in englisch

3.84 gram(s) / 1.00 Tablette

Verfügbar nur in englisch

6.72 gram(s) / 1.00 Tablette

Verfügbar nur in englisch

1.12 gram(s) / 1.00 Tablette

Darreichungsform:

Tablette

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

zum Einnehmen:

-

Saugkalb

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

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

QA07CQ02

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Surrendered

Zugelassen in:

Frankreich

Packungsbeschreibung:

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:

Zoetis France

Zulassungsdatum:

20/03/1995

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Aurovitas Nederland B.V.

Zuständige Behörde:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Zulassungsnummer:

FR/V/6247789 3/1995

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

1/12/2023

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to 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.