

DIGESTIA SUSPENSION ORAL PARA TERNEROS LACTANTES, LECHONES LACTANTES, CORDEROS LACTANTES, CABRITOS LACTANTES Y CACHORROS LACTANTES

Zugelassen

- Calcium hydrogen phosphate (anhydrous)
- Magnesium sulfate heptahydrate
- Calcium chloride dihydrate
- Potassium chloride
- Sodium chloride
- Hydrochloric acid
- Dimeticone
- PEPSIN

Produktidentifikation

Arzneimittel:

DIGESTIA SUSPENSION ORAL PARA TERNEROS LACTANTES, LECHONES LACTANTES, CORDEROS LACTANTES, CABRITOS LACTANTES Y CACHORROS LACTANTES

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

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Saugkalb

Schaf, Lamm

Ferkel

Hundewelpen

Ziege, Lamm

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

2.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

2.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.05 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.70 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

2.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

16.76 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

26.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

6.70 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Suspension zum Einnehmen

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**zum Einnehmen:**

-

Saugkalb

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Schaf, Lamm

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Ferkel

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Hundewelpen

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Ziege, Lamm

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

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

QA09AC01

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Spanien

Verfügbar in:

Spanien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in spanisch

Verfügbar nur in spanisch

Verfügbar nur in spanisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

CZ Vaccines S.A.U.

Zulassungsdatum:

9/02/1971

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

CZ Vaccines S.A.U.

Zuständige Behörde:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Zulassungsnummer:

2936 ESP

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

16/12/2013

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.

Packungsbeilage

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

Etikettierung

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