

Electrolytenmix, poeder voor toediening via drinkwater voor kalveren en biggen

Zugelassen

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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Electrolytenmix, poeder voor toediening via drinkwater voor kalveren en biggen

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

Ferkel

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

5.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Verfügbar nur in englisch

5.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Verfügbar nur in englisch

60.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Verfügbar nur in englisch

100.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Verfügbar nur in englisch

10.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Verfügbar nur in englisch

100.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**zum Eingeben über das Trinkwasser:**

-

Saugkalb

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period nul dagen

-

Ferkel

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period nul dagen

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

QA07CQ02

Abgaberegellung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Niederlande

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in niederländisch

Verfügbar nur in niederländisch

Verfügbar nur in niederländisch

Verfügbar nur in niederländisch

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:

Feramed B.V.

Zulassungsdatum:

1/08/1989

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Feramed B.V.

Zuständige Behörde:

Medicines Evaluation Board

Zulassungsnummer:

REG NL 4783

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

7/02/2011

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

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