

# Amos elektrolytenmix, poeder voor gebruik in drinkwater voor kalveren, lammeren en biggen

Autorisiert

- Potassium chloride
- Glucose
- Sodium hydrogen carbonate
- Sodium chloride

## Product identification

### **Name des Arzneimittels:**

Amos elektrolytenmix, poeder voor gebruik in drinkwater voor kalveren, lammeren en biggen

---

### **Arzneilicher Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

---

### **Zieltierart(en):**

Rind

Schaf

Schwein

---

### **Art der Anwendung:**

zum Einnehmen

---

## Product details

### **Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in English

17.60 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Verfügbar nur in English

712.80 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Verfügbar nur in English

117.60 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Verfügbar nur in English

152.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### **Darreichungsform:**

Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **zum Einnehmen:**

- **Rind**

- Fleisch und Innereien.

- **Schaf**

- Fleisch und Innereien.

- **Schwein**

- Fleisch und Innereien.

---

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

QA07CQ02

---

### **Abgaberegung:**

Arzneimittel zur Abgabe ohne aerztliche Verschreibung

---

### **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

### **Authorised in:**

Niederlande

---

### **Beschreibung der Verpackung:**

Verfügbar nur in [Dutch](#)

Verfügbar nur in [Dutch](#)

Verfügbar nur in [Dutch](#)

---

## Additional information

### **Entitlement type:**

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Zulassungsinhaber:**

Kommer-Biopharm B.V.

---

### **Marketing authorisation date:**

21/09/1994

---

### **Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Feramed B.V.

---

### **Zuständige Behörde:**

Medicines Evaluation Board

---

### **Zulassungsnummer:**

REG NL 8352

---

### **Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

8/10/2014

---

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

## Documents

Combined File of all Documents

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000083122>