

# Effydral, compresse effervescenti per bovini (vitelli)

Nicht  
autorisiert

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

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

Effydral, compresse effervescenti per bovini (vitelli)

---

### 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

2.25 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

Verfügbar nur in englisch

2.34 gram(s) / 1.00 Tablette

---

### Darreichungsform:

Brausetablette

---

### 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:

Italien

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in italienisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

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

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch

---

**Zulassungsinhaber:**

Zoetis Italia S.r.l

---

**Zulassungsdatum:**

6/06/1994

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Aurovitas Nederland B.V.

---

**Zuständige Behörde:**

Ministry Of Health

---

**Zulassungsnummer:**

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

24/07/2023

---

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

## Dokumente

Combined File of all Documents

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