

Electrolysol, poeder voor gebruik in drinkwater voor kalveren, biggen en lammeren

Μη
εγκεκριμένο

- Glycine
- Potassium dihydrogen phosphate
- Sodium chloride
- Glucose
- Calcium gluconate
- Magnesium sulfate

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

Electrolysol, poeder voor gebruik in drinkwater voor kalveren, biggen en lammeren

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Μόσχος

Πρόβατο (Αμνός)

Χοιρίδιο

Οδός χορήγησης:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

18.00 gram(s) / 1.00 Dose

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

7.50 gram(s) / 1.00 Dose

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

10.00 gram(s) / 1.00 Dose

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

47.00 gram(s) / 1.00 Dose

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

2.00 gram(s) / 1.00 Dose

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

0.50 gram(s) / 1.00 Dose

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Κόνις για χορήγηση με πόσιμο νερό

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό:

•

Μόσχος

- Meat and offal. no withdrawal period
Zero days

•

Πρόβατο (Αμνός)

- Meat and offal. no withdrawal period
Zero days

•

Χοιρίδιο

- Meat and offal. no withdrawal period
Zero days

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:
QA07CQ02

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Φαρμακευτικό προϊόν για το οποίο δεν απαιτείται ιατρική συνταγή

Καθεστώς έγκρισης:

Παραδόθηκε

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Ολλανδικά

Διατίθεται μόνο σε Ολλανδικά

Διατίθεται μόνο σε Ολλανδικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Feramed B.V.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

17/03/1993

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Feramed B.V.

Αρμόδια αρχή:

MEB

Αριθμός έγκρισης:REG NL 7629

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:15/05/2023

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.