

Effydral Tablets

Μη εγκεκριμένο

- Glycine
- Citric acid
- Lactose monohydrate
- Potassium chloride
- Sodium chloride
- Sodium hydrogen carbonate

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

Effydral Tablets

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:

Βοοειδή

Οδός χορήγησης:

Από στόματος χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

2.25 gram(s) / 1.00 Δισκίο

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

3.84 gram(s) / 1.00 Δισκίο

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

32.44 gram(s) / 1.00 Δισκίο

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

1.12 gram(s) / 1.00 Δισκίο

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

2.34 gram(s) / 1.00 Δισκίο

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

6.72 gram(s) / 1.00 Δισκίο

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Αναβράζον δισκίο

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Από στόματος χρήση:

-

Βοοειδή

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QB05XA

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά
Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Norwegian

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 Αγγλικά

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

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Zoetis Belgium S.A.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

9/12/2013

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Aurovitas Nederland B.V.

Αρμόδια αρχή:

Health Products Regulatory Authority

Αριθμός έγκρισης:

VPA10387/024/001

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

23/12/2021

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

Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

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