

Electrolytenmix, poeder voor toediening via drinkwater voor kalveren en biggen

Εγκεκριμένο

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

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

Electrolytenmix, poeder voor toediening via drinkwater voor kalveren en biggen

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

Χοιρίδιο

Οδός χορήγησης:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

5.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

5.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

60.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

100.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

10.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

100.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

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 nul dagen

•

Χοιρίδιο

- Meat and offal. no withdrawal period nul dagen

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QA07CQ02

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

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

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

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

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:

1/08/1989

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Feramed B.V.

Αρμόδια αρχή:

Medicines Evaluation Board

Αριθμός έγκρισης:

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

7/02/2011

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.