

NOROLYTE ΚΟΝΙΣ ΓΙΑ ΠΟΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Εγκεκριμένο

- Sodium citrate
- Sodium acetate
- Sodium propionate
- Sodium chloride
- Potassium chloride
- Potassium dihydrogen phosphate
- Glucose

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

NOROLYTE ΚΟΝΙΣ ΓΙΑ ΠΟΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

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

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Οδός χορήγησης:

Από στόματος χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

4.68 gram(s) / 100.00 gram(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

3.92 gram(s) / 100.00 gram(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

2.29 gram(s) / 100.00 gram(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

5.59 gram(s) / 100.00 gram(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

3.56 gram(s) / 100.00 gram(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

1.62 gram(s) / 100.00 gram(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

75.24 gram(s) / 100.00 gram(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Κόνις για πόσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Από στόματος χρήση:

-

Βοοειδή

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QA07CQ

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά

Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

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

Περιγραφή συσκευασίας:

Κουτί που περιέχει 12 φακελίσκους των 83,74g

Κουτί που περιέχει 48 φακελίσκους των 83,74g

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 Πορτογαλικά

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Chellafarm Vet A.E.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

9/05/1994

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Αρμόδια αρχή:

National Organization For Medicines

Αριθμός έγκρισης:

5416/K-2646/10-05-1994/K-0094001

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

25/08/2020

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ

www.adrreports.eu/vet