

# NUTRIDIAR

Autorizado

- WHEY
- Calcium chloride
- Magnesium chloride
- Potassium chloride
- Sodium chloride
- Sodium propionate
- Sodium acetate

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

NUTRIDIAR

---

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Terneros

---

### **Vía de administración:**

Vía oral

---

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)  
880.01 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
10.96 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
7.37 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
7.37 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
5.78 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
62.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
16.74 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

---

### Forma farmacéutica:

Polvo para solución oral

---

### Tiempo de espera por vía de administración:

#### Vía oral:

- 

#### **Terneros**

- Meat and offal. 0 Día

---

### código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QA07CQ02

---

### Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

---

### Estado de la autorización:

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Francia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Virbac

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

12/11/1985

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Virbac

FC France S.A.S.

---

**Autoridad responsable:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Número de autorización:**

FR/V/0657264 2/1985

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

12/11/2010

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.