

Protect Oral Suspension for New Born Calves

Autorizado

- Enterococcus faecium, strain SF-101, Live
- Lactobacillus acidophilus, strain LA107, Live
- Lactobacillus acidophilus, strain LA101, Live

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Protect Oral Suspension for New Born Calves

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

0.37 Gramo(s) / 100.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)

0.37 Gramo(s) / 100.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)

0.37 Gramo(s) / 100.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión oral

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía oral:**

-

Bovino

- Meat and offal. 0 Día

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

QA07

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:

Irlanda

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

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](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Provita Eurotech Ireland Limited

Fecha de autorización de comercialización:

30/10/1998

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Provita Eurotech Limited

Autoridad responsable:

Health Products Regulatory Authority

Número de autorización:

VPA23471/001/001

Fecha de modificación del estado de la autorización:

30/10/1998

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
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.