

# Electrolytenmix, poeder voor toediening via drinkwater voor kalveren en biggen

Autorizado

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

## Product identification

### **Nombre del medicamento:**

Electrolytenmix, poeder voor toediening via drinkwater voor kalveren en biggen

---

### **Principio activo:**

Disponibile únicamente en [Inglés](#)

Disponibile únicamente en [Inglés](#)

Disponibile únicamente en [Inglés](#)

Disponibile únicamente en [Inglés](#)

Disponibile únicamente en [Inglés](#)

Disponibile únicamente en [Inglés](#)

---

### **Especies de destino:**

Terneros

Lechones

---

### **Vía de administración:**

Administración en agua de bebida

---

## Product details

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [Inglés](#)  
100.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [Inglés](#)  
10.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [Inglés](#)  
100.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [Inglés](#)  
60.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [Inglés](#)  
5.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [Inglés](#)  
5.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

---

### **Forma farmacéutica:**

Polvo para administración en agua de bebida

---

### **Tiempo de espera por vía de administración:**

#### **Administración en agua de bebida:**

- **Terneros**

- Meat and offal.

- **Lechones**

- Meat and offal.

---

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

QA07CQ02

---

### **Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Alemán](#) [Estonio](#) [Griego](#) [Inglés](#) [Italiano](#) [Portugués](#) [Norwegian](#)

---

### **Estado de la autorización:**

Autorizado

---

### **Autorizado en:**

Países Bajos

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Neerlandés](#)

Disponible únicamente en [Neerlandés](#)

Disponible únicamente en [Neerlandés](#)

Disponible únicamente en [Neerlandés](#)

---

## Additional information

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [Inglés](#) [Francés](#) [Croata](#) [Italiano](#) [Letón](#) [Finés](#) [Sueco](#) [Islandés](#)  
[Norwegian](#)

---

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

Disponible únicamente en [Inglés](#) [Francés](#) [Italiano](#) [Letón](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Feramed B.V.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

1/08/1989

---

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

Feramed B.V.

---

**Autoridad responsable:**

Medicines Evaluation Board

---

**Número de autorización:**

REG NL 4783

---

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

7/02/2011

---

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

## Documents

Combined File of all Documents

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000067592>