

# Amos electrolytenmix, poeder voor gebruik in drinkwater voor kalveren, lammeren en biggen

Autorizado

- Potassium chloride
- Glucose
- Sodium hydrogen carbonate
- Sodium chloride

## Product identification

### **Nombre del medicamento:**

Amos electrolytenmix, poeder voor gebruik in drinkwater voor kalveren, lammeren en biggen

---

### **Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Bovino

Ovino

Porcino

---

### **Vía de administración:**

Vía oral

---

## Product details

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

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

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

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

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

---

### **Forma farmacéutica:**

Polvo para administración en agua de bebida

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **Vía oral:**

- **Bovino**

- Meat and offal.

- **Ovino**

- Meat and offal.

- **Porcino**

- Meat and offal.

---

### **Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):**

QA07CQ02

---

### **Régimen jurídico de dispensación:**

Disponible únicamente en [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Estado de la autorización:**

Autorizado

---

### **Authorised in:**

Países Bajos

---

**Descripción del empaquetado:**

Disponible únicamente en [Dutch](#)

Disponible únicamente en [Dutch](#)

Disponible únicamente en [Dutch](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

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

---

**Fundamento jurídico de la autorización del producto:**

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

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Kommer-Biopharm B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

21/09/1994

---

**Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:**

Feramed B.V.

---

**Autoridad responsable:**

Medicines Evaluation Board

---

**Número de autorización:**

REG NL 8352

---

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

8/10/2014

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[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/600000083122>