

Enteroferment - Pulver zum Eingeben für Tiere

Autorizado

- Enterococcus faecium, strain M74, Live

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Enteroferment - Pulver zum Eingeben für Tiere

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Perros

Caprino

Ovino

Caballos

Gatos

Porcino

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English

100000.00 Unidad(es) formadora(s) de colonias / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Polvo oral

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en agua de bebida:

•

Bovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

•

Caprino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

•

Ovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

•

Caballos

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

•

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

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

QA07FA01

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Austria

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [German](#)

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](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Vetviva Richter GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

28/05/1990

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Vetviva Richter GmbH

Autoridad responsable:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Número de autorización:

8-20031

Fecha de modificación del estado de la autorización:

28/05/1990

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Prospecto

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Etiquetado

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

at-puar-600000085307-np-enteroferment-de.pdf