

# Effydral, compresse effervescenti per bovini (vitelli)

Ei  
myönnetty

- Glycine
- LACTOSE.
- CITRIC ACID ANHYDROUS
- Sodium hydrogen carbonate
- Potassium chloride
- Sodium chloride

## Valmisteen perustiedot

### Lääkkeen nimi:

Effydral, compresse effervescenti per bovini (vitelli)

---

### Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

---

### Kohde-eläinlajit:

Nauta (vasikka)

---

### Antoreitti:

Suun kautta

---

## Valmistetiedot

### **Vaikuttava aine ja vahvuus:**

Saatavissa vain kielillä [English](#)  
2.25 gram(s) / 1.00 Tabletti

Saatavissa vain kielillä [English](#)  
32.44 gram(s) / 1.00 Tabletti

Saatavissa vain kielillä [English](#)  
3.84 gram(s) / 1.00 Tabletti

Saatavissa vain kielillä [English](#)  
6.72 gram(s) / 1.00 Tabletti

Saatavissa vain kielillä [English](#)  
1.12 gram(s) / 1.00 Tabletti

Saatavissa vain kielillä [English](#)  
2.34 gram(s) / 1.00 Tabletti

---

### **Lääkemuoto:**

Poretabletti

---

### **Varoaika antoreiteittäin:**

#### **Suun kautta:**

- 

#### **Nauta (vasikka)**

- Meat and offal. 0 day

---

### **Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:**

QA07CQ02

---

### **Reseptistatus:**

Ei vaadi eläinlääkemääräystä

---

### **Myyntiluvan tila:**

Peruutettu

---

### **Myönnetty:**

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakkauksen kuvaus:**

Saatavissa vain kielillä [Italian](#)

---

## Lisätiedot

**Luvan tyyppi:**

Marketing Authorisation

---

**Myyntiluvan laillinen peruste:**

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#)

---

**Myyntiluvan haltija:**

Zoetis Italia S.r.l

---

**Myyntiluvan myöntämispäivä:**

6/06/1994

---

**Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:**

Aurovitas Nederland B.V.

---

**Vastaava viranomainen:**

Ministry Of Health

---

**Myyntilupanumero:**

Tätä tietoa ei ole saatavana tästä valmisteesta.

---

**Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:**

24/07/2023

---

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Asiakirjat

Combined File of all Documents

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (@Language). Löydät sen toisella kielellä alta.