

ENERLAC

Autorisé

- Sodium acetate
- Glucose
- WHEY
- whey, delactosed
- Magnesium chloride
- Potassium chloride
- Sodium chloride
- Propionic acid

Identification du produit

Dénomination du médicament:

ENERLAC

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovin (veau)

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
2.50 gram(s) / 1.00 Sachet

Disponible uniquement en Anglais
22.00 gram(s) / 1.00 Sachet

Disponible uniquement en Anglais
61.90 gram(s) / 1.00 Sachet

Disponible uniquement en Anglais
12.00 gram(s) / 1.00 Sachet

Disponible uniquement en Anglais
0.40 gram(s) / 1.00 Sachet

Disponible uniquement en Anglais
1.00 gram(s) / 1.00 Sachet

Disponible uniquement en Anglais
3.20 gram(s) / 1.00 Sachet

Disponible uniquement en Anglais
3.00 gram(s) / 1.00 Sachet

Forme pharmaceutique:

Poudre orale

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie orale:

-

Bovin (veau)

- Viande et abats. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QA07CQ02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire non soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

France

Description des conditionnements:

Boîte de 6 sachets a de 100 g et de 6 sachets b de 22 g

Boîte de 100 sachets a de 100 g et de 100 sachets b de 22 g

Boîte de 48 sachets a de 100 g et de 48 sachets b de 22 g

Boîte de 12 sachets a de 100 g et de 12 sachets b de 22 g

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Virbac

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

26/12/1986

Site(s) de libération des lots du produit fini:

FC France S.A.S.

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/8161236 3/1986

Date de modification du statut de l'autorisation:

26/12/2011

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit