

# Effydral Tablets

Non autorisé

- Glycine
- Citric acid
- Lactose monohydrate
- Potassium chloride
- Sodium chloride
- Sodium hydrogen carbonate

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Effydral Tablets

---

### 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](#)

---

### Espèces cibles:

Bovins

---

### Voie d'administration:

Voie orale

---

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais

2.25 gram(s) / 1.00 Comprimé

Disponible uniquement en Anglais

3.84 gram(s) / 1.00 Comprimé

Disponible uniquement en Anglais

32.44 gram(s) / 1.00 Comprimé

Disponible uniquement en Anglais

1.12 gram(s) / 1.00 Comprimé

Disponible uniquement en Anglais

2.34 gram(s) / 1.00 Comprimé

Disponible uniquement en Anglais

6.72 gram(s) / 1.00 Comprimé

---

### **Forme pharmaceutique:**

Comprimé effervescent

---

### **Temps d'attente par voie d'administration:**

#### **Voie orale:**

- 

#### **Bovins**

- Viande et abats. 0 day

---

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

QB05XA

---

### **Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire non soumis à prescription vétérinaire

---

### **Statut de l'autorisation:**

Abandonnée

---

### **Autorisé en:**

Irlande

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Zoetis Belgium S.A.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

9/12/2013

---

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

Aurovitas Nederland B.V.

---

**Autorité responsable:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Numéro de l'autorisation:**

VPA10387/024/001

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

23/12/2021

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.