

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

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Mouton

Porc

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

152.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en Anglais

117.60 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en Anglais

712.80 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en Anglais

17.60 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Poudre pour administration dans l'eau de boisson

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie orale:

-

Bovins

- Viande et abats. no withdrawal period
zero days

-

Mouton

- Viande et abats. no withdrawal period
zero days

-

Porc

- Viande et abats. no withdrawal period
zero days

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

QA07CQ02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire non soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Pays-Bas

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Dutch

Disponible uniquement en Dutch

Disponible uniquement en Dutch

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:

Kommer-Biopharm B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

21/09/1994

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

Feramed B.V.

Autorité responsable:

Medicines Evaluation Board

Numéro de l'autorisation:

REG NL 8352

Date de modification du statut de l'autorisation:

8/10/2014

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

Documents

Fichier combinant tous les documents

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