

# 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 active:

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

---

### Espèces cibles:

Bovins

Mouton

Porc

---

### Voie d'administration:

Voie orale

---

## Informations sur le produit

### **Substance active / 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](http://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.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000083122>