

ENERLAC

Odobreno

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

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

ENERLAC

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#)

švedski islandski Norwegian

Put aplikacije:

Kroz usta

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski
2.50 gram / 1.00 Vrećica

Dostupan samo u engleski
22.00 gram / 1.00 Vrećica

Dostupan samo u engleski
61.90 gram / 1.00 Vrećica

Dostupan samo u engleski
12.00 gram / 1.00 Vrećica

Dostupan samo u engleski
0.40 gram / 1.00 Vrećica

Dostupan samo u engleski
1.00 gram / 1.00 Vrećica

Dostupan samo u engleski
3.20 gram / 1.00 Vrećica

Dostupan samo u engleski
3.00 gram / 1.00 Vrećica

Farmaceutski oblik:

Oralni prašak

Karencija prema putu aplikacije:

Kroz usta:

-

Cattle (calf)

- Meat and offal. 0 day

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QA07CQ02

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski portugalski rumunjski slovenski finski švedski Norwegian

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Opis paketa:

Dostupan samo u francuski

Dostupan samo u francuski

Dostupan samo u francuski

Dostupan samo u francuski

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u engleski francuski talijanski latvijski Norwegian

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Virbac

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

26/12/1986

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

FC France S.A.S.

Nadležno tijelo:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Broj odobrenja:

FR/V/8161236 3/1986

Datum promjene statusa odobrenja:

26/12/2011

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otići na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.