

EFFERHYDRAN

Nije odobreno

- Sodium chloride
- Glycine
- LACTOSE.
- CITRIC ACID ANHYDROUS
- Sodium hydrogen carbonate
- Potassium chloride

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

EFFERHYDRAN

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](#)

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

2.34 gram / 1.00 Tableta

Dostupan samo u engleski

2.25 gram / 1.00 Tableta

Dostupan samo u engleski

32.44 gram / 1.00 Tableta

Dostupan samo u engleski

3.84 gram / 1.00 Tableta

Dostupan samo u engleski

6.72 gram / 1.00 Tableta

Dostupan samo u engleski

1.12 gram / 1.00 Tableta

Farmaceutski oblik:

Tableta

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:

Surrendered

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

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:

Zoetis France

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

20/03/1995

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Aurovitas Nederland B.V.

Nadležno tijelo:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Broj odobrenja:

FR/V/6247789 3/1995

Datum promjene statusa odobrenja:

1/12/2023

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite 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.