

Protect Oral Suspension for New Born Calves

Ovlašten

- Lactobacillus acidophilus, strain LA101, Inactivated
- Lactobacillus acidophilus, strain LA107, Inactivated
- Enterococcus faecium, strain SF-101, Live

Product identification

Naziv VMP-a:

Protect Oral Suspension for New Born Calves

Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Način primjene:

Kroz usta

Product details

Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)

0.37 gram / 100.00 gram

Dostupno samo u [English](#)

0.37 gram / 100.00 gram

Dostupno samo u [English](#)

0.37 gram / 100.00 gram

Farmaceutski oblik:

Oralna suspenzija

Withdrawal period by route of administration:

Kroz usta:

• **Cattle**

- Meat and offal. 0 day

Kod anatomske-terapijsko-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):

QA07

Pravni status opskrbe:

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Authorised in:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupno samo u [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupno samo u [English](#) [Italian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Provita Eurotech Limited

Marketing authorisation date:

30/10/1998

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

Provita Eurotech Limited

Odgovorno tijelo:

Health Products Regulatory Authority

Broj autorizacije:

VPA10865/001/001

Datum promjene statusa odobrenja:

30/10/1998

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Sažetak opisa svojstava lijeka

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000064276>