

File downloaded on 2026-04-14

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/hr/600000064381>

Effydral Tablets

Nije odobreno

- Glycine
- Citric acid
- Lactose monohydrate
- Potassium chloride
- Sodium chloride
- Sodium hydrogen carbonate

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Effydral Tablets

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

2.25 gram / 1.00 Tableta

Dostupan samo u engleski

3.84 gram / 1.00 Tableta

Dostupan samo u engleski

32.44 gram / 1.00 Tableta

Dostupan samo u engleski

1.12 gram / 1.00 Tableta

Dostupan samo u engleski

2.34 gram / 1.00 Tableta

Dostupan samo u engleski

6.72 gram / 1.00 Tableta

Farmaceutski oblik:

Šumeća tableta

Karencija prema putu aplikacije:

Kroz usta:

-

Cattle

- Meat and offal. 0 day

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QB05XA

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 [engleski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Zoetis Belgium S.A.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

9/12/2013

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Aurovitas Nederland B.V.

Nadležno tijelo:

Health Products Regulatory Authority

Broj odobrenja:

VPA10387/024/001

Datum promjene statusa odobrenja:

23/12/2021

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.