

NOROLYTE ΚΟΝΙΣ ΓΙΑ ΠΟΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Odobreno

- Sodium citrate
- Sodium acetate
- Sodium propionate
- Sodium chloride
- Potassium chloride
- Potassium dihydrogen phosphate
- Glucose

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

NOROLYTE ΚΟΝΙΣ ΓΙΑ ΠΟΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

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](#)

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

4.68 gram / 100.00 gram

Dostupan samo u engleski

3.92 gram / 100.00 gram

Dostupan samo u engleski

2.29 gram / 100.00 gram

Dostupan samo u engleski

5.59 gram / 100.00 gram

Dostupan samo u engleski

3.56 gram / 100.00 gram

Dostupan samo u engleski

1.62 gram / 100.00 gram

Dostupan samo u engleski

75.24 gram / 100.00 gram

Farmaceutski oblik:

Prašak za oralnu otopinu

Karencija prema putu aplikacije:**Kroz usta:**

-

Cattle

- Meat and offal. 0 day

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QA07CQ

Pravni status opskrbe:

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

Dostupan samo u grčki

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u engleski portugalski

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Chellafarm Vet A.E.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

9/05/1994

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Nadležno tijelo:

National Organization For Medicines

Broj odobrenja:

5416/K-2646/10-05-1994/K-0094001

Datum promjene statusa odobrenja:

25/08/2020

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