

Rehydrate forte, poeder voor oraal gebruik

Engedélyezett

- Sodium hydrogen carbonate
- Potassium chloride
- Glycine
- Sodium chloride
- Glucose monohydrate

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Rehydrate forte, poeder voor oraal gebruik

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

borjú

bárány

csikó

kutya

macska

Alkalmazás módja:

Csak itt érhető el [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)
4.20 gram(s) / 1.00 Sachet

Csak itt érhető el [English](#)
0.29 gram(s) / 1.00 Sachet

Csak itt érhető el [English](#)
5.00 gram(s) / 1.00 Sachet

Csak itt érhető el [English](#)
5.70 gram(s) / 1.00 Sachet

Csak itt érhető el [English](#)
13.22 gram(s) / 1.00 Sachet

Gyógyszerforma:

Belsőleges por

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

In drinking water use:

-

borjú

- Meat and offal. no withdrawal period
zero days

-

bárány

- Meat and offal. no withdrawal period
zero days

-

csikó

- Meat and offal. no withdrawal period
zero days

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QA07CQ02

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Dutch](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Intervet Nederland B.V.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

12/02/1992

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Labo Smeets

Felelős hatóság:

Medicines Evaluation Board

Engedély száma:

REG NL 5054

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

12/12/2012

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.