

# Effydral, compresse effervescenti per bovini (vitelli)

Nem  
engedélyezett

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

## Termék azonosítása

### **Készítmény neve:**

Effydral, compresse effervescenti per bovini (vitelli)

### **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](#)

Csak itt érhető el [English](#)

### **Célállat faj:**

borjú

### **Alkalmazás módja:**

Oralis alkalmazás

---

## Termékjellemzők

### **Hatóanyag / Hatáserősség:**

Csak itt érhető el [English](#)  
2.25 gram(s) / 1.00 Tablet

Csak itt érhető el [English](#)  
32.44 gram(s) / 1.00 Tablet

Csak itt érhető el [English](#)  
3.84 gram(s) / 1.00 Tablet

Csak itt érhető el [English](#)  
6.72 gram(s) / 1.00 Tablet

Csak itt érhető el [English](#)  
1.12 gram(s) / 1.00 Tablet

Csak itt érhető el [English](#)  
2.34 gram(s) / 1.00 Tablet

---

### **Gyógyszerforma:**

Pezsgőtabletta

---

### **Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:**

#### **Oralis alkalmazás:**

- 

#### **borjú**

- Meat and offal. 0 day

---

### **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:**

Surrendered

---

**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 [Italian](#)

---

## 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](#) [Italian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Zoetis Italia S.r.l

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

6/06/1994

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Aurovitas Nederland B.V.

---

**Felelős hatóság:**

Ministry Of Health

---

**Engedély száma:**

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

24/07/2023

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.