

D. HYDRAT

Viðurkennt

- Glucose
- Caffeine
- Sodium chloride
- Sodium hydrogen carbonate
- Sucrose

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

D. HYDRAT

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Marktegund:

Nautgripir (kálfur)

Leið stjórnslu:

Til notkunar í bláæð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

30.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

0.38 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

9.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Innrennslislyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í bláæð:

-

Nautgripir (kálfur)

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QB05BB02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Frakkland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [French](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Dopharma France S.A.S.

Dagsetning markaðsleyfis:

18/06/1992

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Dopharma France S.A.S.

Ábyrgt yfirvald:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Markaðsleyfisnúmer:

FR/V/0408561 0/1992

Dagsetning á breytingu stöðu:

18/06/2012

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000035526>