

Effydral Tablets

Ekki heimilt

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

Product identification

Heiti lyfs:

Effydral Tablets

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Nautgripir

Íkomuleið:

Til inntöku

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)
2.25 gram(s) / 1.00 Tafla

Aðeins í boði í [English](#)
3.84 gram(s) / 1.00 Tafla

Aðeins í boði í [English](#)
32.44 gram(s) / 1.00 Tafla

Aðeins í boði í [English](#)
1.12 gram(s) / 1.00 Tafla

Aðeins í boði í [English](#)
2.34 gram(s) / 1.00 Tafla

Aðeins í boði í [English](#)
6.72 gram(s) / 1.00 Tafla

Lyfjaform:

Freyðitafla

Withdrawal period by route of administration:

Til inntöku:

• **Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

ATC flokkun (dýralyf):

QB05XA

Lögformleg staða:

Aðeins í boði í [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Staða markaðsleyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Authorised in:

Írland

Áletrun:

Aðeins í boði í [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins í boði í [English](#)

Markaðsleyfishafi:

Zoetis Belgium S.A.

Marketing authorisation date:

9/12/2013

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Apotex Nederland B.V.

Ábyrgt yfirvald:

HPRA

Markaðsleyfisnúmer:

VPA10387/024/001

Dagsetning leyfisbreytingar:

23/12/2021

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

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