

Effydral Tablets

Ekki heimilað

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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Effydral Tablets

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Leið stjórnsýslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska
2.25 gram(s) / 1.00 Tafla

Aðeins fáanlegt í enska
3.84 gram(s) / 1.00 Tafla

Aðeins fáanlegt í enska
32.44 gram(s) / 1.00 Tafla

Aðeins fáanlegt í enska
1.12 gram(s) / 1.00 Tafla

Aðeins fáanlegt í enska
2.34 gram(s) / 1.00 Tafla

Aðeins fáanlegt í enska
6.72 gram(s) / 1.00 Tafla

Lyfjaform:

Freyðitafla

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til inntöku:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

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

QB05XA

Lögformleg staða:

Aðeins fáanlegt í tékkneska eistneska enska franska ítalska lettneska litháíska Portuguese rúmenska slóvenska finnska sænska Norwegian

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Írland

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Markaðsleyfishafi:

Zoetis Belgium S.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

9/12/2013

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Aurovitas Nederland B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Health Products Regulatory Authority

Markaðsleyfisnúmer:

VPA10387/024/001

Dagsetning á breytingu stöðu:

23/12/2021

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 (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.