

Electrolytenmix, poeder voor toediening via drinkwater voor kalveren en biggen

Heimilað

- Lysine hydrochloride
- Methionine
- Potassium chloride
- Sodium chloride
- Albumin tannate
- Sodium hydrogen carbonate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Electrolytenmix, poeder voor toediening via drinkwater voor kalveren en biggen

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 (kálfur)

Svín (grís)

Leið stjórnslu:

Til notkunar í drykkjarvatn

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

5.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Aðeins fáanlegt í enska

5.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Aðeins fáanlegt í enska

60.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Aðeins fáanlegt í enska

100.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Aðeins fáanlegt í enska

10.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Aðeins fáanlegt í enska

100.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lyfjaform:

Duft til notkunar í drykkjarvatn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í drykkjarvatn:

-

Nautgripir (kálfur)

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period nul dagen

-

Svín (grís)

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period nul dagen

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

QA07CQ02

Lögformleg staða:

Aðeins fánlegt í [tékkneska](#) [eistneska](#) [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Portuguese](#) [rúmenska](#) [slóvenska](#) [finnska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Holland

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í [hollenska](#)

Aðeins fánlegt í [hollenska](#)

Aðeins fánlegt í [hollenska](#)

Aðeins fánlegt í [hollenska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Feramed B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

1/08/1989

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Feramed B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Medicines Evaluation Board

Markaðsleyfisnúmer:

REG NL 4783

Dagsetning á breytingu stöðu:

7/02/2011

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

Skjöl

Combined File of all Documents

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