

Effydral

Ekki heimilað

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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Effydral

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir (kálfur)

Leið stjórnsýslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

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

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

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

Lyfjaform:

Freyðitafla

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til inntöku:

-

Nautgripir (kálfur)

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

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

QA07CQ02

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:

Þýskaland

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í þýska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska franska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Zoetis Deutschland GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

27/04/2000

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Aurovitas Nederland B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Markaðsleyfisnúmer:

400242.00.00

Dagsetning á breytingu stöðu:

9/12/2021

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