

## BIODIET ROSE

Autorizzato

- Potassium citrate
- Glucose
- Sodium citrate
- Potassium dihydrogen phosphate
- Sodium citrate
- Sodium chloride
- Glycine

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

BIODIET ROSE

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

Bovini (vitello)

### Via di somministrazione:

Uso orale

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

3.25 grammo(i) / 1.00 Bustina

Disponibile solo in [English](#)

57.00 grammo(i) / 1.00 Bustina

Disponibile solo in [English](#)

1.80 grammo(i) / 1.00 Bustina

Disponibile solo in [English](#)

1.36 grammo(i) / 1.00 Bustina

Disponibile solo in [English](#)

0.66 grammo(i) / 1.00 Bustina

Disponibile solo in [English](#)

4.60 grammo(i) / 1.00 Bustina

Disponibile solo in [English](#)

3.02 grammo(i) / 1.00 Bustina

---

### Forma farmaceutica:

Polvere per soluzione orale

---

### Tempo di attesa per via di somministrazione:

#### Uso orale:

- 

#### Bovini (vitello)

- carni e frattaglie. 0 giorno

---

### Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QA07CQ02

---

### Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria tranne per alcune confezioni

---

### Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Francia

---

**Disponibile in:**

Francia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Elanco GmbH

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

4/08/1994

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Elanco France S.A.S.

---

**Autorità responsabile:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numero di autorizzazione:**

FR/V/6267999 6/1994

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

4/08/2009

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.