

Electrolysol, poeder voor gebruik in drinkwater voor kalveren, biggen en lammeren

Non
autorizzato

- Glycine
- Potassium dihydrogen phosphate
- Sodium chloride
- Glucose
- Calcium gluconate
- Magnesium sulfate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Electrolysol, poeder voor gebruik in drinkwater voor kalveren, biggen en lammeren

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](#)

Specie di destinazione:

Bovini (vitello)

Ovino (agnello)

Suino (suinetto)

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere

Informazioni sul prodotto**Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

18.00 grammo(i) / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

7.50 grammo(i) / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

10.00 grammo(i) / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

47.00 grammo(i) / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

2.00 grammo(i) / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

0.50 grammo(i) / 1.00 Dose

Forma farmaceutica:

Polvere per somministrazione in acqua da bere

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Somministrazione in acqua da bere:**

-

Bovini (vitello)

- carni e frattaglie. no withdrawal period Zero days

-

Ovino (agnello)

- carni e frattaglie. no withdrawal period Zero days

-

Suino (suinetto)

- carni e frattaglie. no withdrawal period Zero days

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

QA07CQ02

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario non soggetto a prescrizione medica

Stato dell'autorizzazione:

Rinunciato

Autorizzato in:

Paesi Bassi

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Dutch](#)

Disponibile solo in [Dutch](#)

Disponibile solo in [Dutch](#)

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:

Feramed B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

17/03/1993

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Feramed B.V.

Autorità responsabile:

MEB

Numero di autorizzazione:

REG NL 7629

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

15/05/2023

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

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