

Electrolytenmix, poeder voor toediening via drinkwater voor kalveren en biggen

Autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Electrolytenmix, poeder voor toediening via drinkwater voor kalveren en biggen

Sotsanza 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)

Suino (suinetto)

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

5.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Disponibile solo in English

5.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Disponibile solo in English

60.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Disponibile solo in English

100.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Disponibile solo in English

10.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Disponibile solo in English

100.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

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 nul dagen

-

Suino (suinetto)

- carni e frattaglie. no withdrawal period nul dagen

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

QA07CQ02

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario non soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Paesi Bassi

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Dutch](#)

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:

1/08/1989

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Feramed B.V.

Autorità responsabile:

Medicines Evaluation Board

Numero di autorizzazione:

REG NL 4783

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

7/02/2011

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 (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.