

Amos electrolytenmix, poeder voor gebruik in drinkwater voor kalveren, lammeren en biggen

Autorizzato

- Sodium chloride
- Sodium hydrogen carbonate
- Glucose
- Potassium chloride

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Amos electrolytenmix, poeder voor gebruik in drinkwater voor kalveren, lammeren en biggen

Sotsanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Ovino

Suino

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

152.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Disponibile solo in English

117.60 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Disponibile solo in English

712.80 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Disponibile solo in English

17.60 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Polvere per somministrazione in acqua da bere

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso orale:

-

bovini

- carni e frattaglie. no withdrawal period
zero days

-

Ovino

- carni e frattaglie. no withdrawal period
zero days

-

Suino

- 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 veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

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:

Kommer-Biopharm B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

21/09/1994

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Feramed B.V.

Autorità responsabile:

Medicines Evaluation Board

Numero di autorizzazione:

REG NL 8352

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

8/10/2014

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.