

# Effydral, compresse effervescenti per bovini (vitelli)

Non autorizzato

- Glycine
- LACTOSE.
- CITRIC ACID ANHYDROUS
- Sodium hydrogen carbonate
- Potassium chloride
- Sodium chloride

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Effydral, compresse effervescenti per bovini (vitelli)

---

### **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)

---

### **Via di somministrazione:**

Uso orale

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

2.25 grammo(i) / 1.00 Compresa

Disponibile solo in [English](#)

32.44 grammo(i) / 1.00 Compresa

Disponibile solo in [English](#)

3.84 grammo(i) / 1.00 Compresa

Disponibile solo in [English](#)

6.72 grammo(i) / 1.00 Compresa

Disponibile solo in [English](#)

1.12 grammo(i) / 1.00 Compresa

Disponibile solo in [English](#)

2.34 grammo(i) / 1.00 Compresa

---

### **Forma farmaceutica:**

Compresa effervescente

---

### **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 non soggetto a prescrizione veterinaria

---

### **Stato dell'autorizzazione:**

Rinunciato

---

### **Autorizzato in:**

Italia

---

**Descrizione della confezione:**

Una scatola di cartone da 48 compresse che contiene 6 scatole di cartone più piccole contenenti ciascuna 8 compresse confezionate singolarmente.

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

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

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

---

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

Zoetis Italia S.r.l

---

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

6/06/1994

---

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

Aurovitas Nederland B.V.

---

**Autorità responsabile:**

Ministry Of Health

---

**Numero di autorizzazione:**

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

---

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

24/07/2023

---

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

## Documenti

File combinato di tutti i documenti