

DIGESTIA SUSPENSION ORAL PARA TERNEROS LACTANTES, LECHONES LACTANTES, CORDEROS LACTANTES, CABRITOS LACTANTES Y CACHORROS LACTANTES

Registruotas

- Calcium hydrogen phosphate (anhydrous)
- Magnesium sulfate heptahydrate
- Calcium chloride dihydrate
- Potassium chloride
- Sodium chloride
- Hydrochloric acid
- Dimeticone
- PEPSIN

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

DIGESTIA SUSPENSION ORAL PARA TERNEROS LACTANTES, LECHONES LACTANTES, CORDEROS LACTANTES, CABRITOS LACTANTES Y CACHORROS LACTANTES

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)
Pateikiama tik [Anglų](#)
Pateikiama tik [Anglų](#)
Pateikiama tik [Anglų](#)
Pateikiama tik [Anglų](#)
Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Veršelis
Ėriukas
Paršelis
Šuniukas
Ožkiukas

Naudojimo būdas:

Vartoti per burną

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)
2.50 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)
2.50 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)
0.05 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)
0.70 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)
2.50 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)
16.76 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)
26.40 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)
6.70 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Geriamoji suspensija

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**Vartoti per burną:**

-

Veršelis

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Ėriukas

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Paršelis

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Šuniukas

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Ožkiukas

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QA09AC01

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Kroatų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Galima įsigyti:

Spain

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Ispanų](#)

Pateikiama tik [Ispanų](#)

Pateikiama tik [Ispanų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pilna paraiška - Žinoma veiklioji medžiaga, pagal Direktyvos 2001/82/EB 12(3) straipsnį

Registruotojas:

CZ Vaccines S.A.U.

Rinkodaros leidimo data:

9/02/1971

Serijos išleidimo gamybos vietos:

CZ Vaccines S.A.U.

Atsakinga institucija:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Registracijos numeris:

2936 ESP

Registracijos statuso pasikeitimo data:

16/12/2013

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Ženklimas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.