

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

Neregistruotas

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

## Vaisto identifikaciniai duomenys

### **Vaisto pavadinimas:**

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

---

### **Veiklioji medžiaga:**

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

---

**Naudojimo būdas:**

Naudoti su geriamuoju vandeniu

---

**Vaisto duomenys****Veiklioji medžiaga ir stiprumas:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

18.00 gram(s) / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

7.50 gram(s) / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

10.00 gram(s) / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

47.00 gram(s) / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

2.00 gram(s) / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

0.50 gram(s) / 1.00 Dozė

---

**Vaisto forma:**

Milteliai naudoti su geriamuoju vandeniu

---

**Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:****Naudoti su geriamuoju vandeniu:**

- 

**Veršelis**

- Skerdiena ir subproduktai. no withdrawal period Zero days

- 

**Ėriukas**

- Skerdiena ir subproduktai. no withdrawal period Zero days

- 

**Paršelis**

- Skerdiena ir subproduktai. no withdrawal period Zero days

---

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

QA07CQ02

---

**Tiekimo teisinis statusas:**

Pateikiama tik [Vokiečių](#) [Estų](#) [Graikų](#) [Anglų](#) [Italų](#) [Portugalų](#) [Norwegian](#)

---

**Registracijos statusas:**

Surrendered

---

**Registruota:**

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik [Nyderlandų](#)

Pateikiama tik [Nyderlandų](#)

Pateikiama tik [Nyderlandų](#)

---

## Papildoma informacija

**Teisių tipas:**

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

---

**Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

---

**Registruotojas:**

Feramed B.V.

---

**Rinkodaros leidimo data:**

17/03/1993

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Feramed B.V.

---

**Atsakinga institucija:**

MEB

---

**Registracijos numeris:**REG NL 7629

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**15/05/2023

---

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumentai

Combined File of all Documents

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