

Electrolytenmix, poeder voor toediening via drinkwater voor kalveren en biggen

Registruotas

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

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Electrolytenmix, poeder voor toediening via drinkwater voor kalveren en biggen

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

Paršelis

Naudojimo būdas:

Naudoti su geriamuoju vandeniu

Vaisto duomenys**Veiklioji medžiaga ir stiprumas:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

5.00 miligramai / 1.00 gram(s)

Pateikiama tik [Anglų](#)

5.00 miligramai / 1.00 gram(s)

Pateikiama tik [Anglų](#)

60.00 miligramai / 1.00 gram(s)

Pateikiama tik [Anglų](#)

100.00 miligramai / 1.00 gram(s)

Pateikiama tik [Anglų](#)

10.00 miligramai / 1.00 gram(s)

Pateikiama tik [Anglų](#)

100.00 miligramai / 1.00 gram(s)

Vaisto forma:

Milteliai naudoti su geriamuoju vandeniu

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

-

Veršelis

- Skerdiena ir subproduktai. no withdrawal period nul dagen

-

Paršelis

- Skerdiena ir subproduktai. no withdrawal period nul dagen

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

QA07CQ02

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama be recepto

Registracijos statusas:

Valid

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](#)

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:

1/08/1989

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Feramed B.V.

Atsakinga institucija:

Medicines Evaluation Board

Registracijos numeris:

REG NL 4783

Registracijos statuso pasikeitimo data:

7/02/2011

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

Dokumentai

Combined File of all Documents

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