

Electrolytenmix, poeder voor toediening via drinkwater voor kalveren en biggen

- Sodium hydrogen carbonate
- ALBUMIN TANNATE
- Sodium chloride
- Potassium chloride
- Methionine
- Lysine hydrochloride

Product identification

Vaisto pavadinimas:

Electrolytenmix, poeder voor toediening via drinkwater voor kalveren en biggen

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Veršelis

Paršelis

Naudojimo būdas:

Pateikiama tik [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Product details

Veiklioji medžiaga / Stiprumas:

Pateikiama tik [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Pateikiama tik [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Pateikiama tik [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Pateikiama tik [English](#)

60.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Pateikiama tik [English](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Pateikiama tik [English](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Vaisto forma:

Milteliai naudoti su geriamuoju vandeniu

Withdrawal period by route of administration:

In drinking water use:

- **Veršelis**

- Meat and offal.

- **Paršelis**

- Meat and offal.

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

QA07CQ02

Tiekimo teisinis statusas:

Pateikiama tik [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Registracijos statusas:

Valid

Authorised in:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Dutch](#)

Pateikiama tik [Dutch](#)

Pateikiama tik [Dutch](#)

Pateikiama tik [Dutch](#)

Additional information

Entitlement type:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Feramed B.V.

Marketing authorisation date:

1/08/1989

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Feramed B.V.

Atsakinga institucija:

Medicines Evaluation Board

Registracijos pažymėjimo numeris:

REG NL 4783

Registracijos statuso pasikeitimo data:

7/02/2011

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000067592>