

Biopect, poeder voor gebruik in drinkwater/melk voor kalveren, lammeren en biggen

Registruotas

- Sodium hydrogen carbonate
- Ascorbic acid
- Potassium dihydrogen phosphate
- Sodium chloride
- Citric acid
- Glucose monohydrate
- Magnesium chloride
- Potassium chloride
- Magnesium oxide

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Biopect, poeder voor gebruik in drinkwater/melk voor kalveren, lammeren en biggen

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](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Veršelis

Ėriukas

Paršelis

Naudojimo būdas:

Įmaišyti į geriamąjį vandenį ar pieną

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

36.80 miligramai / 1.00 gram(s)

Pateikiama tik [Anglų](#)

4.40 miligramai / 1.00 gram(s)

Pateikiama tik [Anglų](#)

5.30 miligramai / 1.00 gram(s)

Pateikiama tik [Anglų](#)

38.50 miligramai / 1.00 gram(s)

Pateikiama tik [Anglų](#)

13.10 miligramai / 1.00 gram(s)

Pateikiama tik [Anglų](#)

301.00 miligramai / 1.00 gram(s)

Pateikiama tik [Anglų](#)

0.90 miligramai / 1.00 gram(s)

Pateikiama tik [Anglų](#)

12.30 miligramai / 1.00 gram(s)

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.80 miligramai / 1.00 gram(s)

Vaisto forma:

Milteliai naudoti su geriamuoju vandeniu ar pienu

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Išmaišyti į geriamąjį vandenį ar pieną:

-

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:

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

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:

Vee-Service Drunen B.V.

Rinkodaros leidimo data:

21/11/1991

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Biofiber-Damino A/S

Atsakinga institucija:

Medicines Evaluation Board

Registracijos numeris:

REG NL 5010

Registracijos statuso pasikeitimo data:

22/12/2015

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

Dokumentai

Combined File of all Documents

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