

ACTILIVER B

Toegelaten

- SORBITOL (E420)
- Inositol
- Betaine hydrochloride
- Methionine
- Menbutone

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

ACTILIVER B

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
870.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
20.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
20.10 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
60.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
20.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Poeder voor drank

Wachttijd per toedieningsweg:**Oraal gebruik:**

-

Rund

- Milk. no withdrawal period

La spécialité n'est pas destinée aux femelles laitières productrices de lait de consommation.

- Meat and offal. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QA05AX90

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Frankrijk

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Laboratoires Biove

Handelsvergunningsdatum:

29/09/1992

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Laboratoires Biove

Verantwoordelijke instantie:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Vergunningsnummer:

FR/V/1772992 7/1992

Datum toelatingswijziging:

18/12/2023

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.