

DIGESTIA SUSPENSION ORAL PARA TERNEROS LACTANTES, LECHONES LACTANTES, CORDEROS LACTANTES, CABRITOS LACTANTES Y CACHORROS LACTANTES

Toegelaten

- Calcium hydrogen phosphate (anhydrous)
- Magnesium sulfate heptahydrate
- Calcium chloride dihydrate
- Potassium chloride
- Sodium chloride
- Hydrochloric acid
- Dimeticone
- PEPSIN

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

DIGESTIA SUSPENSION ORAL PARA TERNEROS LACTANTES, LECHONES LACTANTES, CORDEROS LACTANTES, CABRITOS LACTANTES Y CACHORROS LACTANTES

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Kalveren

Lammeren

Biggen

Puppy's

Geitenlammeren

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

2.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

2.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

0.05 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

0.70 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

2.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

16.76 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

26.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

6.70 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor oraal gebruik

Wachttijd per toedieningsweg:**Oraal gebruik:**

-

Kalveren

- Meat and offal. 0 day

-

Lammeren

- Meat and offal. 0 day

-

Biggen

- Meat and offal. 0 day

-

Puppy's

- Meat and offal. 0 day

-

Geitenlammeren

- Meat and offal. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QA09AC01

Afleverstatus:

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

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Spanje

Beschikbaar in:

Spanje

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Spaans](#)

Alleen beschikbaar in [Spaans](#)

Alleen beschikbaar in [Spaans](#)

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](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

CZ Vaccines S.A.U.

Handelsvergunningsdatum:

9/02/1971

Locaties fabrikanten vrijgifte:

CZ Vaccines S.A.U.

Verantwoordelijke instantie:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Vergunningsnummer:

2936 ESP

Datum toelatingswijziging:

16/12/2013

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.

Bijsluiter

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

Etikettering

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