

Enteroferment - Pulver zum Eingeben für Tiere

Geautoriseerd

- Enterococcus faecium, strain M74, Live

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Enteroferment - Pulver zum Eingeben für Tiere

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Rund
Hond
Geit
Schaap
Paard
Kat
Varken

Toedieningsweg:

Alleen beschikbaar in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in English

100000.00 Colony forming unit / 1.00 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Poeder voor oraal gebruik

Withdrawal period by route of administration:

In drinking water use:

-

Rund

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

-

Hond

-

Geit

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

-

Schaap

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

-

Paard

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

-

Kat

-

Varken

- Meat and offal. 0 day
-

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QA07FA01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Oostenrijk

Package description:

Alleen beschikbaar in [German](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Vetviva Richter GmbH

Marketing authorisation date:

28/05/1990

Productielocaties partijvrijgifte:

Vetviva Richter GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Toelatingsnummer:

8-20031

Wijzigingsdatum status toelating:

28/05/1990

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

Documents

Bijsluiter

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

Samenvatting van de productkenmerken

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

Etikettering

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

at-puar-600000085307-np-enteroeferment-de.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085307>