

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

Autorisert

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

kalv
lam
grisunge
valp
kje

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
2.50 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
2.50 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
0.05 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
0.70 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
2.50 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
16.76 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
26.40 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
6.70 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Mikstur, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Oral bruk:**

-

kalv

- Slakt. 0 dag

-

lam

- Slakt. 0 dag

-

grisunge

- Slakt. 0 dag

-

valp

- Slakt. 0 dag

-

kje

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QA09AC01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

ES

Tilgjengelig i:

ES

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Spansk](#)

Bare tilgjengelig i [Spansk](#)

Bare tilgjengelig i [Spansk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

CZ Vaccines S.A.U.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

9/02/1971

Tilvirker for batchfrigivelse:

CZ Vaccines S.A.U.

Ansvarlig myndighet:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Godkjenningsnummer:

2936 ESP

Status for endring av markedsføringstillatelse:

16/12/2013

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Package Leaflet

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Labelling

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.