

# Electrolysol, poeder voor gebruik in drinkwater voor kalveren, biggen en lammeren

Ikke  
autorisert

- Glycine
- Potassium dihydrogen phosphate
- Sodium chloride
- Glucose
- Calcium gluconate
- Magnesium sulfate

## Produkt identifikasjon

### **Legemidlets navn:**

Electrolysol, poeder voor gebruik in drinkwater voor kalveren, biggen en lammeren

---

### **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](#)

---

### **Målarter:**

kalv

lam

grisunge

---

## Administrasjonsvei:

Bruk i drikkevann

---

## Produktdetaljer

### Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
18.00 gram / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
7.50 gram / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
10.00 gram / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
47.00 gram / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
2.00 gram / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
0.50 gram / 1.00 Dose

---

### Legemiddelform:

Pulver til bruk i drikkevann

---

### Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

#### Bruk i drikkevann:

- 

#### kalv

- Slakt. no withdrawal period  
Zero days

- 

#### lam

- Slakt. no withdrawal period  
Zero days

- 

#### grisunge

- Slakt. no withdrawal period  
Zero days

---

## **Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater**

### **(ATCvet):**

QA07CQ02

---

### **Juridisk status for forsyning:**

Legemiddel ikke gjenstand for medisinsk forskrivning

---

### **Status for markedsføringstillatelse:**

Overgitt-fracfalt

---

### **Autorisert i:**

NL

---

### **Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Nederlandsk](#)

Bare tilgjengelig i [Nederlandsk](#)

Bare tilgjengelig i [Nederlandsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

### **Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

### **Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

---

### **Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Feramed B.V.

---

### **Markedsføringsgodkjenningsdato:**

17/03/1993

---

### **Tilvirker for batchfrigivelse:**

Feramed B.V.

---

### **Ansvarlig myndighet:**

MEB

---

### **Godkjenningsnummer:**

REG NL 7629

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

15/05/2023

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

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