

Biopect, poeder voor gebruik in drinkwater/melk voor kalveren, lammeren en biggen

Autorisert

- Sodium hydrogen carbonate
- Ascorbic acid
- Potassium dihydrogen phosphate
- Sodium chloride
- Citric acid
- Glucose monohydrate
- Magnesium chloride
- Potassium chloride
- Magnesium oxide

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Biopect, poeder voor gebruik in drinkwater/melk voor kalveren, lammeren en biggen

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](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

kalv

lam

grisunge

Administrasjonsvei:

Bruk i drikkevann/melk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

36.80 milligram / 1.00 gram

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

4.40 milligram / 1.00 gram

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

5.30 milligram / 1.00 gram

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

38.50 milligram / 1.00 gram

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

13.10 milligram / 1.00 gram

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

301.00 milligram / 1.00 gram

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

0.90 milligram / 1.00 gram

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

12.30 milligram / 1.00 gram

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1.80 milligram / 1.00 gram

Legemiddelform:

Pulver til bruk i drikkevann/melk

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Bruk i drikkevann/melk:

-

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:

Veterinært legemiddel ikke gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

NL

Pakningsbeskrivelse:

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:

Vee-Service Drunen B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

21/11/1991

Tilvirker for batchfrigivelse:

Biofiber-Damino A/S

Ansvarlig myndighet:

Medicines Evaluation Board

Godkjenningsnummer:

REG NL 5010

Status for endring av markedsføringstillatelse:

22/12/2015

Rapporter om mistenkte bivirkninger: 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.