

# Effydral Tablets

Niedopuszczony do obrotu

- Glycine
- Citric acid
- Lactose monohydrate
- Potassium chloride
- Sodium chloride
- Sodium hydrogen carbonate

## Identyfikacja produktu

### **Nazwa leku:**

Effydral Tablets

---

### **Substancja czynna:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

---

### **Gatunki docelowe:**

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

### **Droga podania:**

Podanie doustne

---

## Szczegóły produktu

### **Substancja czynna i moc:**

Dostępne wyłącznie w angielski  
2.25 gram(s) / 1.00 Tabletki

Dostępne wyłącznie w angielski  
3.84 gram(s) / 1.00 Tabletki

Dostępne wyłącznie w angielski  
32.44 gram(s) / 1.00 Tabletki

Dostępne wyłącznie w angielski  
1.12 gram(s) / 1.00 Tabletki

Dostępne wyłącznie w angielski  
2.34 gram(s) / 1.00 Tabletki

Dostępne wyłącznie w angielski  
6.72 gram(s) / 1.00 Tabletki

---

### **Postać farmaceutyczna:**

Tabletki musujące

---

### **Okres karencji w zależności od drogi podania:**

#### **Podanie doustne:**

- 

#### **Cattle**

- Meat and offal. 0 day

---

### **Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QB05XA

---

### **Kategoria dostępności:**

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki Norwegian

---

### **Status pozwolenia:**

Surrendered

---

### **Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

---

## Informacje dodatkowe

**Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Zoetis Belgium S.A.

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

9/12/2013

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Aurovitas Nederland B.V.

---

**Organ odpowiedzialny:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Numer pozwolenia:**

VPA10387/024/001

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

23/12/2021

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.