

Effydral

Niedopuszczony do obrotu

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

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Effydral

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

2.34 gram(s) / 1.00 Tabletki

Dostępne wyłącznie w angielski

6.72 gram(s) / 1.00 Tabletki

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

Postać farmaceutyczna:

Tabletki musujące

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie doustne:

-

Cattle (calf)

- Meat and offal. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QA07CQ02

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 [niemiecki](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnień:

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

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Zoetis Deutschland GmbH

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

27/04/2000

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Aurovitas Nederland B.V.

Organ odpowiedzialny:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numer pozwolenia:

400242.00.00

Data zmiany statusu pozwolenia:

9/12/2021

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

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