

Amos elektrolytenmix, poeder voor gebruik in drinkwater voor kalveren, lammeren en biggen

Dopuszczony

- Sodium chloride
- Sodium hydrogen carbonate
- Glucose
- Potassium chloride

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Amos elektrolytenmix, poeder voor gebruik in drinkwater voor kalveren, lammeren en biggen

Substancja czynna:

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](#)

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

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

Droga podania:

Podanie doustne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
152.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
117.60 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
712.80 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
17.60 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Postać farmaceutyczna:

Proszek do podania w wodzie do picia

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie doustne:

-

Cattle

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

-

Sheep

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

-

Pig

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

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:

Valid

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 [niderlandzki](#)

Dostępne wyłącznie w [niderlandzki](#)

Dostępne wyłącznie w [niderlandzki](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

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:

Kommer-Biopharm B.V.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

21/09/1994

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Feramed B.V.

Organ odpowiedzialny:

Medicines Evaluation Board

Numer pozwolenia:

REG NL 8352

Data zmiany statusu pozwolenia:

8/10/2014

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

Dokumenty

Combined File of all Documents

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