

NUTRIDIAR

Autorizado

- WHEY
- Calcium chloride
- Magnesium chloride
- Potassium chloride
- Sodium chloride
- Sodium propionate
- Sodium acetate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

NUTRIDIAR

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#)

[inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#)

[sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês
880.01 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Disponível apenas em inglês
10.96 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Disponível apenas em inglês
7.37 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Disponível apenas em inglês
7.37 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Disponível apenas em inglês
5.78 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Disponível apenas em inglês
62.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Disponível apenas em inglês
16.74 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Pó para solução oral

Intervalo de segurança por via de administração:

Via oral:

-

Cattle (calf)

- Meat and offal. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QA07CQ02

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

França

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês
Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês francês italiano letão Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

Virbac

Data de autorização de introdução no mercado:

12/11/1985

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Virbac

FC France S.A.S.

Autoridade responsável:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número da autorização:

FR/V/0657264 2/1985

Data da alteração do estado de autorização:

12/11/2010

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.