

BIODIET ROSE

Autorizado

- Potassium citrate
- Glucose
- Sodium citrate
- Potassium dihydrogen phosphate
- Sodium citrate
- Sodium chloride
- Glycine

Identificação do produto

Nome do medicamento:

BIODIET ROSE

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

3.25 grama(s) / 1.00 Saqueta

Disponível apenas em [English](#)

57.00 grama(s) / 1.00 Saqueta

Disponível apenas em [English](#)

1.80 grama(s) / 1.00 Saqueta

Disponível apenas em [English](#)

1.36 grama(s) / 1.00 Saqueta

Disponível apenas em [English](#)

0.66 grama(s) / 1.00 Saqueta

Disponível apenas em [English](#)

4.60 grama(s) / 1.00 Saqueta

Disponível apenas em [English](#)

3.02 grama(s) / 1.00 Saqueta

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 sujeito a prescrição veterinária exceto algumas apresentações

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

França

Disponível em:

França

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [French](#)

Disponível apenas em [French](#)

Disponível apenas em [French](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Elanco GmbH

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

4/08/1994

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Elanco France S.A.S.

Autoridade responsável:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número da autorização:

FR/V/6267999 6/1994

Data de alteração do estado de autorização:

4/08/2009

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

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000039993>