

Protect Oral Suspension for New Born Calves

Autorizado

- Enterococcus faecium, strain SF-101, Live
- Lactobacillus acidophilus, strain LA107, Live
- Lactobacillus acidophilus, strain LA101, Live

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Protect Oral Suspension for New Born Calves

Substância ativa:

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](#)
0.37 grama(s) / 100.00 grama(s)

Disponível apenas em [inglês](#)
0.37 grama(s) / 100.00 grama(s)

Disponível apenas em [inglês](#)
0.37 grama(s) / 100.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Suspensão oral

Intervalo de segurança por via de administração:**Via oral:**

-

Cattle

- Meat and offal. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QA07

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Irlanda

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

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](#) [italiano](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Provita Eurotech Ireland Limited

Data de autorização de introdução no mercado:

30/10/1998

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Provita Eurotech Limited

Autoridade responsável:

Health Products Regulatory Authority

Número da autorização:

VPA23471/001/001

Data da alteração do estado de autorização:

30/10/1998

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.