

Effydral Tablets

Não autorizado

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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Effydral Tablets

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](#)

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

2.25 grama(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em inglês

3.84 grama(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em inglês

32.44 grama(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em inglês

1.12 grama(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em inglês

2.34 grama(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em inglês

6.72 grama(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacêutica:

Comprimido efervescente

Intervalo de segurança por via de administração:

Via oral:

-

Cattle

- Meat and offal. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QB05XA

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Abandonada

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](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Zoetis Belgium S.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

9/12/2013

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Aurovitas Nederland B.V.

Autoridade responsável:

Health Products Regulatory Authority

Número da autorização:

VPA10387/024/001

Data da alteração do estado de autorização:

23/12/2021

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.