

Electrolytenmix, poeder voor toediening via drinkwater voor kalveren en biggen

Autorizado

- Sodium hydrogen carbonate
- Albumin tannate
- Sodium chloride
- Potassium chloride
- Methionine
- Lysine hydrochloride

Product identification

Nome do medicamento:

Electrolytenmix, poeder voor toediening via drinkwater voor kalveren en biggen

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](#) [Espanhol](#) [Checo](#) [Dinamarquês](#) [Alemão](#) [Estónio](#) [Grego](#) [Inglês](#) [Francês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Lituano](#) [Húngaro](#) [Holandês](#) [Romeno](#) [Esloveno](#) [Finlandês](#) [Sueco](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Búlgaro](#) [Espanhol](#) [Checo](#) [Dinamarquês](#) [Alemão](#) [Estónio](#) [Grego](#) [Inglês](#) [Francês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Lituano](#) [Húngaro](#) [Holandês](#) [Romeno](#) [Finlandês](#) [Sueco](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Administração na água de bebida

Product details

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [Inglês](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 grama(s)

Disponível apenas em [Inglês](#)
10.00 milligram(s) / 1.00 grama(s)

Disponível apenas em [Inglês](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 grama(s)

Disponível apenas em [Inglês](#)
60.00 milligram(s) / 1.00 grama(s)

Disponível apenas em [Inglês](#)
5.00 milligram(s) / 1.00 grama(s)

Disponível apenas em [Inglês](#)
5.00 milligram(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Pó para administração na água de bebida

Intervalo de Segurança por via de administração:

Administração na água de bebida:

• **Cattle (calf)**

- Meat and offal.

• **Pig (piglet)**

- Meat and offal.

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QA07CQ02

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento não sujeito a receita médica

Estado da autorização:

Valid

Autorizado em:

Países Baixos

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [Holandês](#)

Disponível apenas em [Holandês](#)

Disponível apenas em [Holandês](#)

Disponível apenas em [Holandês](#)

Additional information

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:

Feramed B.V.

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

1/08/1989

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Feramed B.V.

Autoridade responsável:

Medicines Evaluation Board

Número da autorização:

REG NL 4783

Data de alteração do estado de autorização:

7/02/2011

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

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000067592>