

Electrolytenmix, poeder voor toediening via drinkwater voor kalveren en biggen

Autorizat

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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Electrolytenmix, poeder voor toediening via drinkwater voor kalveren en biggen

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Vițel

Purcei

Calea de administrare:

Administrare în apa de băut

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

5.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Disponibile numai în Engleză

5.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Disponibile numai în Engleză

60.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Disponibile numai în Engleză

100.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Disponibile numai în Engleză

10.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Disponibile numai în Engleză

100.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Pulbere pentru utilizare în apă potabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare în apa de băut:

-

Vițel

- Carne și organe. no withdrawal period
nul dagen

-

Purcei

- Carne și organe. no withdrawal period
nul dagen

Codul anatomic therapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QA07CQ02

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează fără prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Olandeză

Disponibile numai în Olandeză

Disponibile numai în Olandeză

Disponibile numai în Olandeză

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în Engleză Franceză Croată Italiană Letonă Finlandeză Suedeză Islandeză Norwegian

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în Engleză Franceză Italiană Letonă Norwegian

Deținătorul autorizației de comercializare:

Feramed B.V.

Data autorizației de comercializare:

1/08/1989

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Feramed B.V.

Autoritatea responsabilă:

Medicines Evaluation Board

Numărul autorizației:

REG NL 4783

Data modificării statusului autorizației:

7/02/2011

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.