

ENERLAC

Oprávnený

- Sodium acetate
- Glucose
- WHEY
- whey, delactosed
- Magnesium chloride
- Potassium chloride
- Sodium chloride
- Propionic acid

Identifikácia lieku

Názov lieku:

ENERLAC

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#)

Slovensky Fínsky Švédsky Islandsky Norwegian

Cesta podania:

Perorálne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v English

2.50 gram(s) / 1.00 Vrecko

Dostupné len v English

22.00 gram(s) / 1.00 Vrecko

Dostupné len v English

61.90 gram(s) / 1.00 Vrecko

Dostupné len v English

12.00 gram(s) / 1.00 Vrecko

Dostupné len v English

0.40 gram(s) / 1.00 Vrecko

Dostupné len v English

1.00 gram(s) / 1.00 Vrecko

Dostupné len v English

3.20 gram(s) / 1.00 Vrecko

Dostupné len v English

3.00 gram(s) / 1.00 Vrecko

Lieková forma:

Perorálny prášok

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Perorálne použitie:

-

Cattle (calf)

- Meat and offal. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QA07CQ02

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Francúzsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Francúzsky](#)

Dostupné len v [Francúzsky](#)

Dostupné len v [Francúzsky](#)

Dostupné len v [Francúzsky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Virbac

Dátum registrácie lieku:

26/12/1986

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

FC France S.A.S.

Zodpovedný orgán:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Číslo registrácie:

FR/V/8161236 3/1986

Dátum zmeny stavu registrácie:

26/12/2011

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.