

Effydral, compresse effervescenti per bovini (vitelli)

Oprávněný

- Glycine
- LACTOSE
- CITRIC ACID ANHYDROUS
- Sodium hydrogen carbonate
- Potassium chloride
- Sodium chloride

Product identification

Názov lieku:

Effydral, compresse effervescenti per bovini (vitelli)

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](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Perorálne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

2.25 gram(s) / 1.00 Tableta

Dostupné len v [English](#)

32.44 gram(s) / 1.00 Tableta

Dostupné len v [English](#)

3.84 gram(s) / 1.00 Tableta

Dostupné len v [English](#)

6.72 gram(s) / 1.00 Tableta

Dostupné len v [English](#)

1.12 gram(s) / 1.00 Tableta

Dostupné len v [English](#)

2.34 gram(s) / 1.00 Tableta

Lieková forma:

Šumivá tableta

Withdrawal period by route of administration:

Perorálne použitie:

-

Cattle (calf)

- Meat and offal. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QA07CQ02

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Taliansko

Opis balenia:

Dostupné len v [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Zoetis Italia S.r.l

Marketing authorisation date:

6/06/1994

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Aurovitas Nederland B.V.

Zodpovedný orgán:

Ministry Of Health

Číslo registrácie:

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

Dátum zmeny stavu registrácie:

6/06/2009

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

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000101041>