

# NUTRIDIAR

Ima dovoljenje za promet

- WHEY
- Calcium chloride
- Magnesium chloride
- Potassium chloride
- Sodium chloride
- Sodium propionate
- Sodium acetate

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

NUTRIDIAR

---

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

---

### Ciljne živalske vrste:

tele

---

### Pot uporabe:

Peroralna uporaba

---

## Podatki o zdravilu

### **Učinkovina / Jakost:**

Na voljo samo v [English](#)

880.01 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Na voljo samo v [English](#)

10.96 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Na voljo samo v [English](#)

7.37 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Na voljo samo v [English](#)

7.37 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Na voljo samo v [English](#)

5.78 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Na voljo samo v [English](#)

62.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Na voljo samo v [English](#)

16.74 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### **Farmaceutska oblika:**

Prašek za peroralno raztopino

---

### **Karenca glede na pot uporabe:**

#### **Peroralna uporaba:**

- 

#### **tele**

- Meat and offal. 0 day

---

### **Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QA07CQ02

---

### **Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja brez veterinarskega recepta

---

### **Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Valid

---

**Ima dovoljenje za promet v:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [French](#)

Na voljo samo v [French](#)

Na voljo samo v [French](#)

Na voljo samo v [French](#)

Na voljo samo v [French](#)

Na voljo samo v [French](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta dovoljenja:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Virbac

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

12/11/1985

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Virbac

FC France S.A.S.

---

**Pristojni organ:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

FR/V/0657264 2/1985

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

12/11/2010

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.