

DIGESTIA SUSPENSION ORAL PARA TERNEROS LACTANTES, LECHONES LACTANTES, CORDEROS LACTANTES, CABRITOS LACTANTES Y CACHORROS LACTANTES

Ima
dovoljenje
za promet

- Calcium hydrogen phosphate (anhydrous)
- Magnesium sulfate heptahydrate
- Calcium chloride dihydrate
- Potassium chloride
- Sodium chloride
- Hydrochloric acid
- Dimeticone
- PEPSIN

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

DIGESTIA SUSPENSION ORAL PARA TERNEROS LACTANTES, LECHONES LACTANTES, CORDEROS LACTANTES, CABRITOS LACTANTES Y CACHORROS LACTANTES

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](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

tele

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

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

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

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Peroralna uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

2.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

2.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

0.05 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

0.70 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

2.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

16.76 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

26.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

6.70 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutska oblika:

Peroralna suspenzija

Karenca glede na pot uporabe:

Peroralna uporaba:

•

tele

- Meat and offal. 0 day

•

Sheep (lamb)

- Meat and offal. 0 day

•

Pig (piglet)

- Meat and offal. 0 day

•

Dog (puppy)

- Meat and offal. 0 day

•

Goat (kid)

- Meat and offal. 0 day

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

QA09AC01

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

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

Na voljo v:

Spain

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Spanish](#)

Na voljo samo v [Spanish](#)

Na voljo samo v [Spanish](#)

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

CZ Vaccines S.A.U.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

9/02/1971

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

CZ Vaccines S.A.U.

Pristojni organ:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

2936 ESP

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

16/12/2013

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

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

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

Navodilo za uporabo

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

Označevanje

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