

Electrolysol, poeder voor gebruik in drinkwater voor kalveren, biggen en lammeren

Ni
odobreno

- Glycine
- Potassium dihydrogen phosphate
- Sodium chloride
- Glucose
- Calcium gluconate
- Magnesium sulfate

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Electrolysol, poeder voor gebruik in drinkwater voor kalveren, biggen en lammeren

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](#)

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

Pot uporabe:

Dajanje v vodo za pitje

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v English
18.00 gram(s) / 1.00 Dose

Na voljo samo v English
7.50 gram(s) / 1.00 Dose

Na voljo samo v English
10.00 gram(s) / 1.00 Dose

Na voljo samo v English
47.00 gram(s) / 1.00 Dose

Na voljo samo v English
2.00 gram(s) / 1.00 Dose

Na voljo samo v English
0.50 gram(s) / 1.00 Dose

Farmaceutska oblika:

Prašek za dajanje v vodo za pitje

Karenca glede na pot uporabe:

Dajanje v vodo za pitje:

•

tele

- Meat and offal. no withdrawal period **Zero days**

•

Sheep (lamb)

- Meat and offal. no withdrawal period Zero days

•

Pig (piglet)

- Meat and offal. no withdrawal period Zero days

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

QA07CQ02

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Na voljo samo v [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Surrendered

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 [Dutch](#)

Na voljo samo v [Dutch](#)

Na voljo samo v [Dutch](#)

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:

Feramed B.V.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

17/03/1993

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Feramed B.V.

Pristojni organ:

MEB

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

REG NL 7629

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

15/05/2023

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

Dokumenti

Combined File of all Documents

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