

# Effydral

Ni odobreno

- Sodium chloride
- Sodium hydrogen carbonate
- Glycine
- Citric acid
- Lactose monohydrate
- Potassium chloride

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

Effydral

---

### 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

---

### Pot uporabe:

Peroralna uporaba

---

## Podatki o zdravilu

### **Učinkovina / Jakost:**

Na voljo samo v [English](#)  
2.34 gram(s) / 1.00 Tableta

Na voljo samo v [English](#)  
6.72 gram(s) / 1.00 Tableta

Na voljo samo v [English](#)  
2.25 gram(s) / 1.00 Tableta

Na voljo samo v [English](#)  
3.84 gram(s) / 1.00 Tableta

Na voljo samo v [English](#)  
32.44 gram(s) / 1.00 Tableta

Na voljo samo v [English](#)  
1.12 gram(s) / 1.00 Tableta

---

### **Farmacevtska oblika:**

Šumeča tableta

---

### **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:**

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 [German](#)

---

## 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:**

Zoetis Deutschland GmbH

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

27/04/2000

---

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

Aurovitas Nederland B.V.

---

**Pristojni organ:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

400242.00.00

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

9/12/2021

---

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.