

Amos elektrolytenmix, poeder voor gebruik in drinkwater voor kalveren, lammeren en biggen

Auktoriserad

- Sodium chloride
- Sodium hydrogen carbonate
- Glucose
- Potassium chloride

Product identification

Läkemedlets namn:

Amos elektrolytenmix, poeder voor gebruik in drinkwater voor kalveren, lammeren en biggen

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Nöt

Får

Svin

Administreringsväg:

Oral användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)
152.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)
117.60 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)
712.80 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)
17.60 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Läkemedelsform:

Pulver för användning i dricksvatten

Withdrawal period by route of administration:

Oral användning:

- **Nöt**

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

- **Får**

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

- **Svin**

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QA07CQ02

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptfritt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Nederländerna

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [Dutch](#)

Finns tillgänglig endast på [Dutch](#)

Finns tillgänglig endast på [Dutch](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Kommer-Biopharm B.V.

Marketing authorisation date:

21/09/1994

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Feramed B.V.

Ansvarig myndighet:

Medicines Evaluation Board

Godkännandenummer:

REG NL 8352

Datum för ändring av godkännandestatus:

8/10/2014

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Documents

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000083122>