

NOROLYTE KONIS GIA POSIMO ΔΙΑΛΥΜΑ

Godkänd

- Sodium citrate
- Sodium acetate
- Sodium propionate
- Sodium chloride
- Potassium chloride
- Potassium dihydrogen phosphate
- Glucose

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

NOROLYTE KONIS GIA POSIMO ΔΙΑΛΥΜΑ

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Administreringsväg:

Oral användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
4.68 gram(s) / 100.00 gram(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
3.92 gram(s) / 100.00 gram(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
2.29 gram(s) / 100.00 gram(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
5.59 gram(s) / 100.00 gram(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
3.56 gram(s) / 100.00 gram(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
1.62 gram(s) / 100.00 gram(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
75.24 gram(s) / 100.00 gram(s)

Läkemedelsform:

Pulver till oral lösning

Karenstid per administreringsväg:

Oral användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QA07CQ

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Grekland

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på grekiska

Finns tillgänglig endast på grekiska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska portugisiska

Innehavare av godkännande för försäljning:

Chellafarm Vet A.E.

Godkännandedatum:

9/05/1994

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Ansvarig myndighet:

National Organization For Medicines

Godkännandenummer:

5416/K-2646/10-05-1994/K-0094001

Datum för ändring av godkännandestatus:

25/08/2020

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