

LACTOLYTE

Неразрешен

- WHEY
- POTASSIUM PHOSPHATE
- Magnesium chloride
- Potassium chloride
- Sodium chloride
- Sodium propionate
- Sodium acetate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

LACTOLYTE

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

теле

Начин на приложение:

Перорално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
854.20 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Налично само в Английски
15.11 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Налично само в Английски
4.22 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Налично само в Английски
8.22 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Налично само в Английски
32.44 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Налично само в Английски
21.33 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Налично само в Английски
54.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Фармацевтична форма:

Прах за перорална суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Перорално приложение:

-

теле

- Meat and offal. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QA07CQ02

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Surrendered

Разрешен в:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [Френски](#)

Налично само в [Френски](#)

Налично само в [Френски](#)

Налично само в [Френски](#)

Налично само в [Френски](#)

Налично само в [Френски](#)

Налично само в [Френски](#)

Налично само в [Френски](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)
[Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Virbac

Дата на разрешение за търговия:

20/12/1984

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Virbac

Отговорен орган:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Номер на разрешението за търговия:

FR/V/5676564 5/1984

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

27/02/2026

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.