

Lactolyte Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen

Неразрешен

- Sodium chloride
- SODIUM ACETATE ANHYDROUS
- Sodium propionate
- WHEY
- Potassium chloride
- MAGNESIUM CHLORIDE ANHYDROUS
- Potassium dihydrogen phosphate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Lactolyte Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen

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
2.92 gram(s) / 90.00 gram(s)

Налично само в Английски
4.90 gram(s) / 90.00 gram(s)

Налично само в Английски
1.92 gram(s) / 90.00 gram(s)

Налично само в Английски
76.88 gram(s) / 90.00 gram(s)

Налично само в Английски
0.74 gram(s) / 90.00 gram(s)

Налично само в Английски
0.38 gram(s) / 90.00 gram(s)

Налично само в Английски
1.36 gram(s) / 90.00 gram(s)

Фармацевтична форма:

Прах за перорален разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Перорално приложение:

-

теле

- Meat and offal. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QA07CQ01

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 Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

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 Италиански

Притежател на разрешение за търговия:

Virbac

Дата на разрешение за търговия:

22/05/1995

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Virbac S.A.

Отговорен орган:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Номер на разрешението за търговия:

Тази информация не е налична за този продукт.

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

30/08/2023

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

Документи

Листовка

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

Кратка характеристика на продукта

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