

LECTADE Plus Powder for Oral Solution

Разрешен

- Glucose monohydrate
- Glycine
- Sodium citrate
- Sodium chloride
- Potassium dihydrogen phosphate
- Disodium hydrogen citrate
- Potassium citrate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

LECTADE Plus Powder for Oral Solution

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:

говеда

Начин на приложение:

Перорално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

81.04 gram(s) / 100.00 gram(s)

Налично само в Английски

3.89 gram(s) / 100.00 gram(s)

Налично само в Английски

0.85 gram(s) / 100.00 gram(s)

Налично само в Английски

5.93 gram(s) / 100.00 gram(s)

Налично само в Английски

1.76 gram(s) / 100.00 gram(s)

Налично само в Английски

2.33 gram(s) / 100.00 gram(s)

Налично само в Английски

4.19 gram(s) / 100.00 gram(s)

Фармацевтична форма:

Прах за перорален разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Перорално приложение:

-

говеда

- 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:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

Ireland

Описание на опаковката:

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

Притежател на разрешение за търговия:

Elanco GmbH

Дата на разрешение за търговия:

21/03/2011

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Elanco France S.A.S.

Отговорен орган:

Health Products Regulatory Authority

Номер на разрешението за търговия:

VPA22020/030/001

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

21/03/2011

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.