

Lactolyte Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen

Ikke
autoriseret

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

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Lactolyte Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen

Lactolyte Poudre pour solution buvable

Lactolyte Poeder voor drank

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kalv

Administrationsvej:

Oral anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
2.92 gram(s) / 90.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
4.90 gram(s) / 90.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
1.92 gram(s) / 90.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
76.88 gram(s) / 90.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
0.74 gram(s) / 90.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
0.38 gram(s) / 90.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
1.36 gram(s) / 90.00 gram(s)

Lægemiddelform:

Pulver til oral opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**Oral anvendelse:**

-

Kalv

- Meat and offal. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QA07CQ01

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Afstået

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Virbac

Dato for markedsføringstilladelse:

22/05/1995

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Virbac

Ansvarlig myndighed:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Markedsføringstilladelsesnummer:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

30/08/2023

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.