

Lactolyte

Ikke autoriseret

- Magnesium chloride
- Potassium chloride
- Potassium dihydrogen phosphate
- Sodium chloride
- Sodium acetate
- Sodium propionate

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Lactolyte

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](#)

Dyreart:

Kalv

Administrationsvej:

Oral anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
4.20 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
8.20 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
15.10 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
32.40 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
54.40 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
21.30 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lægemiddelform:

Oralt pulver

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Oral anvendelse:

-

Kalv

- Meat and offal. no withdrawal period

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QA07CQ01

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [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 [Dutch](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Virbac Nederland B.V.

Dato for markedsføringstilladelse:

22/01/1992

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Virbac

Ansvarlig myndighed:

MEB

Markedsføringstilladelsesnummer:

REG NL 2393

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

19/06/2023

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

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