

Lactetrol Oplossing voor injectie

Autoriseret

- Magnesium chloride hexahydrate
- Calcium chloride dihydrate
- Sodium lactate
- Sodium chloride
- Potassium chloride

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Lactetrol Oplossing voor injectie

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Får

Kat

Hest

Svin

Ged

Hund

Kvæg

Administrationsvej:

Intraperitoneal anvendelse
Intravenøs anvendelse
Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

0.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

0.49 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

10.08 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

5.76 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

0.37 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intraperitoneal anvendelse:

-

Får

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 dag

-

Hest

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 dag

-

Svin

- Meat and offal. 0 dag

-

Ged

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 dag

-

Kvæg

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 dag

Intravenøs anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 dag

-

Hest

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 dag

-

Får

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 dag

-

Ged

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 dag

-

Svin

- Meat and offal. 0 dag

Subkutan anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 dag

-

Hest

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 dag

-

Får

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 dag

-

Ged

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 dag

-

Svin

- Meat and offal. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QB05XA30

Udleveringsbestemmelse:

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

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

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

Tilgængelig i:

Belgium

Pakningsbeskrivelse:

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:

Dechra Veterinary Products

Dato for markedsføringstilladelse:

15/10/1984

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Eurovet Animal Health B.V.

Ansvarlig myndighed:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Markedsføringstilladelsesnummer:

BE-V129184

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

18/06/2019

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

Dokumenter

Produktresumé

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

Indlægsseddel

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

Etikettering

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