

Lectade-plus

Autoriseret

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

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Lectade-plus

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

Kalv

Administrationsvej:

Anvendelse i drikkevand/mælk

Anvendelse i drikkevand/mælk

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
62.70 gram(s) / 62.70 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
1.36 gram(s) / 14.70 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
4.60 gram(s) / 14.70 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
3.02 gram(s) / 14.70 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
1.80 gram(s) / 14.70 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
3.25 gram(s) / 14.70 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
0.66 gram(s) / 14.70 gram(s)

Lægemiddelform:

Pulver til oral opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Anvendelse i drikkevand/mælk:

-

Kalv

- Meat and offal. 0 dag

Anvendelse i drikkevand/mælk:

-

Kalv

- Meat and offal. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QA07CQ02

QA12C

Udleveringsbestemmelse:

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

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

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

Tilgængelig i:

Germany

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [German](#)

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:

Elanco GmbH

Dato for markedsføringstilladelse:

14/02/1994

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Elanco France S.A.S.

Ansvarlig myndighed:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Markedsføringstilladelsesnummer:

22681.00.00

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

5/09/2005

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.