

LECTADE PLUS, Prášek pro perorální roztok

Εξουσιοδοτημένο

- Sodium chloride
- Sodium citrate
- Glycine
- Potassium dihydrogen phosphate
- SODIUM CITRATE DIBASIC SESQUIHYDRATE
- Potassium citrate
- Glucose monohydrate

Product identification

Όνομασία φαρμάκου:

LECTADE PLUS, Prášek pro perorální roztok

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Είδη ζώων:

Μόσχος

Οδός χορήγησης:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό

Product details

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

4.59 gram(s) / 1.00 Φακελίσκος

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

0.66 gram(s) / 1.00 Φακελίσκος

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

3.01 gram(s) / 1.00 Φακελίσκος

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

1.36 gram(s) / 1.00 Φακελίσκος

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

1.80 gram(s) / 1.00 Φακελίσκος

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

3.24 gram(s) / 1.00 Φακελίσκος

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

62.69 gram(s) / 1.00 Φακελίσκος

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Κόνις για πόσιμο διάλυμα

Withdrawal period by route of administration:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό:

- Μόσχος**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Ανατομικός, θεραπευτικός, χημικός κτηνιατρικός κωδικός (ATCvet):

QA07CQ01

Νομικό καθεστώς της προμήθειας:

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Καθεστώς άδειας:

Έγκυρη

Authorised in:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Czechia

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#)

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#)

Additional information

Entitlement type:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [Italian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Elanco GmbH

Marketing authorisation date:

13/04/1994

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Elanco France S.A.S

Αρμόδια αρχή:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Αριθμός άδειας:

96/521/94-C

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος άδειας:

13/04/1994

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Επισήμανση

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062591>