

LACTOLYTE

Autorizado

- WHEY
- POTASSIUM PHOSPHATE
- Magnesium chloride
- Potassium chloride
- Sodium chloride
- Sodium propionate
- Sodium acetate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

LACTOLYTE

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Terneros

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
854.20 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)
15.11 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)
4.22 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)
8.22 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)
32.44 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)
21.33 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)
54.50 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Polvo para suspensión oral

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Terneros

- Meat and offal. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QA07CQ02

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Francia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Virbac

Fecha de autorización de comercialización:

20/12/1984

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Virbac

Autoridad responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número de autorización:

FR/V/5676564 5/1984

Fecha de modificación del estado de la autorización:

20/12/2009

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.