

LECTADE PLUS prášok na perorálny roztok

Autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

LECTADE PLUS prášok na perorálny roztok

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:

Administración en agua de bebida o en leche

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
3.01 Gramo(s) / 1.00 Sobre

Disponible únicamente en [English](#)
4.59 Gramo(s) / 1.00 Sobre

Disponible únicamente en [English](#)
0.66 Gramo(s) / 1.00 Sobre

Disponible únicamente en [English](#)
3.24 Gramo(s) / 1.00 Sobre

Disponible únicamente en [English](#)
1.36 Gramo(s) / 1.00 Sobre

Disponible únicamente en [English](#)
1.80 Gramo(s) / 1.00 Sobre

Disponible únicamente en [English](#)
62.69 Gramo(s) / 1.00 Sobre

Forma farmacéutica:

Polvo para solución oral

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en agua de bebida o en leche:

-

Terneros

- All relevant tissues. 0 Día All relevant tissues: Zero days

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

QA07CQ01

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Eslovaquia

Disponible en:

Eslovaquia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Disponible únicamente en [Slovak](#)

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:

Elanco GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

28/04/1994

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Elanco France S.A.S.

Autoridad responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número de autorización:

96/225/94-S

Fecha de modificación del estado de la autorización:

23/02/2023

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

Documentos

Combined File of all Documents

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