

# Lactetrol, infusievloeistof

Autorizado

- Calcium chloride
- Sodium lactate
- Sodium chloride
- Magnesium chloride
- Potassium chloride

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Lactetrol, infusievloeistof

---

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Bovino

Cabras

Ovino

Caballos

Porcino

Perros

Gatos

---

### **Vía de administración:**

Vía intraperitoneal

Vía intravenosa

Vía subcutánea

---

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

0.37 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

5.04 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

5.76 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

0.20 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

0.37 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

### Forma farmacéutica:

Solución para perfusión

---

### Tiempo de espera por vía de administración:

#### Vía intraperitoneal:

- 

##### **Bovino**

- Milk. no withdrawal period Withdrawal period = zero days

- Meat and offal. no withdrawal period Withdrawal period = zero days

- 

##### **Cabras**

- Milk. no withdrawal period Withdrawal period = zero days

- Meat and offal. no withdrawal period Withdrawal period = zero days

-

### **Ovino**

- Milk. no withdrawal period Withdrawal period = zero days
- Meat and offal. no withdrawal period Withdrawal period = zero days

•

### **Caballos**

- Meat and offal. no withdrawal period Withdrawal period = zero days

•

### **Porcino**

- Meat and offal. no withdrawal period Withdrawal period = zero days

## **Vía intravenosa:**

•

### **Bovino**

- Milk. no withdrawal period Withdrawal period = zero days
- Meat and offal. no withdrawal period Withdrawal period = zero days

•

### **Cabras**

- Milk. no withdrawal period Withdrawal period = zero days
- Meat and offal. no withdrawal period Withdrawal period = zero days

•

### **Ovino**

- Milk. no withdrawal period Withdrawal period = zero days
- Meat and offal. no withdrawal period Withdrawal period = zero days

•

### **Caballos**

- Meat and offal. no withdrawal period Withdrawal period = zero days

•

**Porcino**

- Meat and offal. no withdrawal period  
Withdrawal period = zero days

**Vía subcutánea:**

•

**Bovino**

- Milk. no withdrawal period  
Withdrawal period = zero days
- Meat and offal. no withdrawal period  
Withdrawal period = zero days

•

**Cabras**

- Milk. no withdrawal period  
Withdrawal period = zero days
- Meat and offal. no withdrawal period  
Withdrawal period = zero days

•

**Ovino**

- Milk. no withdrawal period  
Withdrawal period = zero days
- Meat and offal. no withdrawal period  
Withdrawal period = zero days

•

**Caballos**

- Meat and offal. no withdrawal period  
Withdrawal period = zero days

•

**Porcino**

- Meat and offal. no withdrawal period  
Withdrawal period = zero days

---

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

QB05BB01

---

**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:**

Países Bajos

---

**Disponible en:**

Países Bajos

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Dutch](#)

---

## 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:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

22/06/1992

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Autoridad responsable:**

Medicines Evaluation Board

---

**Número de autorización:**

REG NL 1297

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

14/11/2008

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

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