

LECTADE Plus Powder for Oral Solution

Autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

LECTADE Plus Powder for Oral Solution

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:

Bovino

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
81.04 Gramo(s) / 100.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)
3.89 Gramo(s) / 100.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)
0.85 Gramo(s) / 100.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)
5.93 Gramo(s) / 100.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)
1.76 Gramo(s) / 100.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)
2.33 Gramo(s) / 100.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)
4.19 Gramo(s) / 100.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Polvo para solución oral

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Bovino

- 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:

Irlanda

Disponible en:

Irlanda

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Elanco GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

21/03/2011

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Elanco France S.A.S.

Autoridad responsable:

Health Products Regulatory Authority

Número de autorización:

VPA22020/030/001

Fecha de modificación del estado de la autorización:

21/03/2011

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.