

LACTOLYTE

Autorisé

- WHEY
- Sodium acetate
- Sodium propionate
- Sodium chloride
- Potassium chloride
- Magnesium chloride
- Potassium dihydrogen phosphate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

LACTOLYTE

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovin (veau)

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

76.88 gram(s) / 90.00 gram(s)

Disponible uniquement en Anglais

4.90 gram(s) / 90.00 gram(s)

Disponible uniquement en Anglais

1.92 gram(s) / 90.00 gram(s)

Disponible uniquement en Anglais

2.92 gram(s) / 90.00 gram(s)

Disponible uniquement en Anglais

0.74 gram(s) / 90.00 gram(s)

Disponible uniquement en Anglais

0.38 gram(s) / 90.00 gram(s)

Disponible uniquement en Anglais

1.36 gram(s) / 90.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Poudre pour administration dans l'eau de boisson

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie orale:

-

Bovin (veau)

- Viande et abats. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QA07CQ01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire non soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Luxembourg

Description des conditionnements:

Boîtes de 8 sachets de 90 g

Boîtes de 40 sachets de 90 g

Pot de 900 g

Fût de 4,5 kg

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Portuguese](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Virbac

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

31/07/1992

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Virbac

Autorité responsable:

Ministry Of Health And Social Security

Numéro de l'autorisation:

V/859/92/06/0367

Date de modification du statut de l'autorisation:

20/12/2009

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet