

# LACTOLYTE

Non autorisé

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

## 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  
854.20 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en Anglais  
15.11 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en Anglais  
4.22 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en Anglais  
8.22 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en Anglais  
32.44 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en Anglais  
21.33 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en Anglais  
54.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### **Forme pharmaceutique:**

Poudre pour suspension buvable

---

### **Temps d'attente par voie d'administration:**

#### **Voie orale:**

- 

#### **Bovin (veau)**

- Viande et abats. 0 day

---

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

QA07CQ02

---

### **Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire non soumis à prescription vétérinaire

---

### **Statut de l'autorisation:**

Abandonnée

---

**Autorisé en:**

France

---

**Description des conditionnements:**

Sachet de 45 g

Boîte de 150 sachets de 67,5 g

Boîte de 48 sachets de 67,5 g

Boîte de 6 sachets de 67,5 g

Fut de 9 kg

Seau de 1 sachet de 4,5 kg

Sachet de 90 g

Sachet de 67,5 g

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Virbac

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

20/12/1984

---

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

Virbac

---

**Autorité responsable:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

FR/V/5676564 5/1984

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

27/02/2026

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit