

LECTADE PLUS, Prášek pro perorální roztok

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

LECTADE PLUS, Prášek pro perorální roztok

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:

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

4.59 gram(s) / 1.00 Sachet

Disponible uniquement en Anglais

0.66 gram(s) / 1.00 Sachet

Disponible uniquement en Anglais

3.01 gram(s) / 1.00 Sachet

Disponible uniquement en Anglais

1.36 gram(s) / 1.00 Sachet

Disponible uniquement en Anglais

1.80 gram(s) / 1.00 Sachet

Disponible uniquement en Anglais

3.24 gram(s) / 1.00 Sachet

Disponible uniquement en Anglais

62.69 gram(s) / 1.00 Sachet

Forme pharmaceutique:

Poudre pour solution buvable

Temps d'attente par voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson:

-

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:

Tchéquie

Disponible en:

Tchéquie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Czech](#)

Disponible uniquement en [Czech](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

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

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Elanco GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

13/04/1994

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

Elanco France S.A.S

Autorité responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numéro de l'autorisation:

96/521/94-C

Date de modification du statut de l'autorisation:

13/04/1994

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

Documents

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.