

# Lectade-plus

Autorisé

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

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Lectade-plus

---

### Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

### Espèces cibles:

Bovin (veau)

Bovin (veau)

---

### Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson/ le lait

Administration dans l'eau de boisson/ le lait

---

## Informations sur le produit

### **Substance active / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais

62.70 gram(s) / 62.70 gram(s)

Disponible uniquement en Anglais

1.36 gram(s) / 14.70 gram(s)

Disponible uniquement en Anglais

4.60 gram(s) / 14.70 gram(s)

Disponible uniquement en Anglais

3.02 gram(s) / 14.70 gram(s)

Disponible uniquement en Anglais

1.80 gram(s) / 14.70 gram(s)

Disponible uniquement en Anglais

3.25 gram(s) / 14.70 gram(s)

Disponible uniquement en Anglais

0.66 gram(s) / 14.70 gram(s)

---

### **Forme pharmaceutique:**

Poudre pour solution buvable

---

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

#### **Administration dans l'eau de boisson/ le lait:**

- 

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

- Viande et abats. 0 day

#### **Administration dans l'eau de boisson/ le lait:**

- 

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

- Viande et abats. 0 day

---

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

QA07CQ02

QA12C

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire non soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Allemagne

---

**Disponible en:**

Allemagne

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en German

---

## 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:**

Elanco GmbH

---

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

14/02/1994

---

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

Elanco France S.A.S.

---

**Autorité responsable:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

22681.00.00

---

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

5/09/2005

---

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

## Documents

Fichier combinant tous les documents

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000992262>