

LACTOLYTE

Odobreno

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

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

LACTOLYTE

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Kroz usta

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski
76.88 gram / 90.00 gram

Dostupan samo u engleski
4.90 gram / 90.00 gram

Dostupan samo u engleski
1.92 gram / 90.00 gram

Dostupan samo u engleski
2.92 gram / 90.00 gram

Dostupan samo u engleski
0.74 gram / 90.00 gram

Dostupan samo u engleski
0.38 gram / 90.00 gram

Dostupan samo u engleski
1.36 gram / 90.00 gram

Farmaceutski oblik:

Prašak za uporabu u vodi za piće

Karencija prema putu aplikacije:

Kroz usta:

-

Cattle (calf)

- Meat and offal. 0 day

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QA07CQ01

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski
portugalski rumunjski slovenski finski švedski Norwegian

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Opis paketa:

Dostupan samo u francuski

Dostupan samo u francuski

Dostupan samo u francuski

Dostupan samo u francuski

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u engleski portugalski

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Virbac

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

31/07/1992

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Virbac

Nadležno tijelo:

Ministry Of Health And Social Security

Broj odobrenja:

V/859/92/06/0367

Datum promjene statusa odobrenja:

20/12/2009

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na www.adrreports.eu/vet