

LACTOLYTE

Nije odobreno

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

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](#)
854.20 miligram / 1.00 gram

Dostupan samo u [engleski](#)
15.11 miligram / 1.00 gram

Dostupan samo u [engleski](#)
4.22 miligram / 1.00 gram

Dostupan samo u [engleski](#)
8.22 miligram / 1.00 gram

Dostupan samo u [engleski](#)
32.44 miligram / 1.00 gram

Dostupan samo u [engleski](#)
21.33 miligram / 1.00 gram

Dostupan samo u [engleski](#)
54.50 miligram / 1.00 gram

Farmaceutski oblik:

Prašak za oralnu suspenziju

Karencija prema putu aplikacije:

Kroz usta:

-

Cattle (calf)

- Meat and offal. 0 day

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QA07CQ02

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#)
[portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Surrendered

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

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 francuski talijanski latvijski Norwegian

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Virbac

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

20/12/1984

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Virbac

Nadležno tijelo:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Broj odobrenja:

FR/V/5676564 5/1984

Datum promjene statusa odobrenja:

27/02/2026

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

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.