

# Lactolyte

Nije odobreno

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

## 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](#)

---

### **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](#)

4.20 miligram / 1.00 gram

Dostupan samo u [engleski](#)

8.20 miligram / 1.00 gram

Dostupan samo u [engleski](#)

15.10 miligram / 1.00 gram

Dostupan samo u [engleski](#)

32.40 miligram / 1.00 gram

Dostupan samo u [engleski](#)

54.40 miligram / 1.00 gram

Dostupan samo u [engleski](#)

21.30 miligram / 1.00 gram

---

### Farmaceutski oblik:

Oralni prašak

---

### Karencija prema putu aplikacije:

#### Kroz usta:

- 

#### **Cattle (calf)**

- Meat and offal. no withdrawal period

---

### Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QA07CQ01

---

### Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [talijanski](#) [portugalski](#) [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 [nizozemski](#)

---

## 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 Nederland B.V.

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

22/01/1992

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Virbac

---

**Nadležno tijelo:**

MEB

---

**Broj odobrenja:**

REG NL 2393

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

19/06/2023

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Combined File of all Documents

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