

LACTOLYTE

Engedélyezett

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

Termék azonosítása

Készítmény neve:

LACTOLYTE

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

borjú

Alkalmazás módja:

Oralis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatásereősség:

Csak itt érhető el [English](#)
76.88 gram(s) / 90.00 gram(s)

Csak itt érhető el [English](#)
4.90 gram(s) / 90.00 gram(s)

Csak itt érhető el [English](#)
1.92 gram(s) / 90.00 gram(s)

Csak itt érhető el [English](#)
2.92 gram(s) / 90.00 gram(s)

Csak itt érhető el [English](#)
0.74 gram(s) / 90.00 gram(s)

Csak itt érhető el [English](#)
0.38 gram(s) / 90.00 gram(s)

Csak itt érhető el [English](#)
1.36 gram(s) / 90.00 gram(s)

Gyógyszerforma:

Por ivóvízbe keveréshez

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Orális alkalmazás:

-

borjú

- Meat and offal. 0 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QA07CQ01

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Portuguese](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Virbac

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

31/07/1992

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Virbac

Felelős hatóság:

Ministry Of Health And Social Security

Engedély száma:

V/859/92/06/0367

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

20/12/2009

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat