

# Lactolyte Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen

Ekki  
heimilað

- Sodium chloride
- SODIUM ACETATE ANHYDROUS
- Sodium propionate
- WHEY
- Potassium chloride
- MAGNESIUM CHLORIDE ANHYDROUS
- Potassium dihydrogen phosphate

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

Lactolyte Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen

---

### Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

---

### Marktegund:

Nautgripir (kálfur)

---

### Leið stjórnsýslu:

Til inntöku

---

## Upplýsingar um lyf

### **Virkt efni og styrkur:**

Aðeins fáanlegt í [enska](#)  
2.92 gram(s) / 90.00 gram(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)  
4.90 gram(s) / 90.00 gram(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)  
1.92 gram(s) / 90.00 gram(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)  
76.88 gram(s) / 90.00 gram(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)  
0.74 gram(s) / 90.00 gram(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)  
0.38 gram(s) / 90.00 gram(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)  
1.36 gram(s) / 90.00 gram(s)

---

### **Lyfjaform:**

Mixtúrduft, lausn

---

### **Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**

#### **Til inntöku:**

- 

#### **Nautgripir (kálfur)**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

---

### **ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):**

QA07CQ01

---

### **Lögformleg staða:**

Aðeins fáanlegt í [tékkneska](#) [eistneska](#) [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#)  
[Portuguese](#) [rúmenska](#) [slóvenska](#) [finnska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)

---

**Staða leyfis:**

Dregið til baka af leyfishafa

---

**Heimilað í:**

Belgía

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fánlegt í [enska](#) [ítalska](#)

---

**Markaðsleyfishafi:**

Virbac

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

22/05/1995

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Virbac

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

30/08/2023

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.