

Lactolyte

Ekki heimilað

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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Lactolyte

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](#)

Marktegund:

Nautgripir (kálfur)

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

4.20 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

8.20 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

15.10 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

32.40 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

54.40 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

21.30 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lyfjaform:

Duft til inntöku

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til inntöku:

-

Nautgripir (kálfur)

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period

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

QA07CQ01

Lögformleg staða:

Aðeins fáanlegt í [þýska](#) [eistneska](#) [gríska](#) [enska](#) [ítalska](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Holland

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í [hollenska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Virbac Nederland B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

22/01/1992

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Virbac

Ábyrgt yfirvald:

MEB

Markaðsleyfisnúmer:

REG NL 2393

Dagsetning á breytingu stöðu:

19/06/2023

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

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