

LECTADE Plus Powder for Oral Solution

Autorizzato

- Glucose monohydrate
- Glycine
- Sodium citrate
- Sodium chloride
- Potassium dihydrogen phosphate
- Disodium hydrogen citrate
- Potassium citrate

Product identification

Denominazione del medicinale:

LECTADE Plus Powder for Oral Solution

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Via di somministrazione:

Uso orale

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

81.04 grammo(i) / 100.00 grammo(i)

Disponibile solo in [English](#)

3.89 grammo(i) / 100.00 grammo(i)

Disponibile solo in [English](#)

0.85 grammo(i) / 100.00 grammo(i)

Disponibile solo in [English](#)

5.93 grammo(i) / 100.00 grammo(i)

Disponibile solo in [English](#)

1.76 grammo(i) / 100.00 grammo(i)

Disponibile solo in [English](#)

2.33 grammo(i) / 100.00 grammo(i)

Disponibile solo in [English](#)

4.19 grammo(i) / 100.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Polvere per soluzione orale

Withdrawal period by route of administration:

Uso orale:

-

bovini

- carni e frattaglie. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QA07CQ02

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario non soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Irlanda

Available in:

Irlanda

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Disponibile solo in [English](#)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Elanco GmbH

Marketing authorisation date:

21/03/2011

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Elanco France S.A.S.

Autorità responsabile:

Health Products Regulatory Authority

Numero di autorizzazione:

VPA22020/030/001

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

21/03/2011

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000089472>