

LECTADE PLUS prášok na perorálny roztok

Atļautas

- Glycine
- Sodium chloride
- Sodium citrate anhydrous
- Potassium citrate monohydrate
- Potassium dihydrogen phosphate
- SODIUM CITRATE SESQUIHYDRATE
- Glucose monohydrate

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

LECTADE PLUS prášok na perorálny roztok

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Liellops (teļš)

Lietošanas veids:

lietošanai ar dzeramo ūdeni/ pienu

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

3.01 grams(i) / 1.00 Pacīņa

Pieejamas tikai [English](#)

4.59 grams(i) / 1.00 Pacīņa

Pieejamas tikai [English](#)

0.66 grams(i) / 1.00 Pacīņa

Pieejamas tikai [English](#)

3.24 grams(i) / 1.00 Pacīņa

Pieejamas tikai [English](#)

1.36 grams(i) / 1.00 Pacīņa

Pieejamas tikai [English](#)

1.80 grams(i) / 1.00 Pacīņa

Pieejamas tikai [English](#)

62.69 grams(i) / 1.00 Pacīņa

Farmaceitiskā forma:

Pulveris iekšķīgi lietojama šķīduma pagatavošanai

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:

lietošanai ar dzeramo ūdeni/ pienu:

-

Liellops (teļš)

- Visi attiecīgie audi. 0 diena

All relevant tissues: Zero days

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QA07CQ01

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pieejams:

Slovakia

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [Slovak](#)

Pieejamas tikai [Slovak](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Tiesiskais pamatojums, uz kuru neattiecas Direktīva 2001/82/EC

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Elanco GmbH

Tirdzniecības atļaujas datums:

28/04/1994

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Elanco France S.A.S

Atbildīgā iestāde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Atļaujas numurs:

96/225/94-S

Atļaujas statusa maiņas datums:

23/02/2023

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Visu dokumentu apvienotais fails

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.