

Lactolyte Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen

Nav
atļautas

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

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

Lactolyte Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen

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:

Iekšķīgai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

2.92 grams(i) / 90.00 grams(i)

Pieejamas tikai [English](#)

4.90 grams(i) / 90.00 grams(i)

Pieejamas tikai [English](#)

1.92 grams(i) / 90.00 grams(i)

Pieejamas tikai [English](#)

76.88 grams(i) / 90.00 grams(i)

Pieejamas tikai [English](#)

0.74 grams(i) / 90.00 grams(i)

Pieejamas tikai [English](#)

0.38 grams(i) / 90.00 grams(i)

Pieejamas tikai [English](#)

1.36 grams(i) / 90.00 grams(i)

Farmaceutiskā forma:

Pulveris iekšķīgi lietojama šķīduma pagatavošanai

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:

Iekšķīgai lietošanai:

-

Liellops (teļš)

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QA07CQ01

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Bezrecepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Atsaukta

Atļautas:

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

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pieejamas tikai [English](#) [Italian](#)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Virbac

Tirdzniecības atļaujas datums:

22/05/1995

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Virbac

Atbildīgā iestāde:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Atļaujas numurs:

Šī informācija par šīm zālēm nav pieejama.

Atļaujas statusa maiņas datums:

30/08/2023

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

Dokumenti

Lietošanas instrukcija

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

Zāļu apraksts

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