

LECTADE PLUS prášek na perorálny roztok

Awtorizzat

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

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-mediċina:

LECTADE PLUS prášek na perorálny roztok

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għall-ilma tax-xorb jew għall-ħalib

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi Ingliż

3.01 gram(s) / 1.00 Sachet

Disponibbli biss fi Ingliż

4.59 gram(s) / 1.00 Sachet

Disponibbli biss fi Ingliż

0.66 gram(s) / 1.00 Sachet

Disponibbli biss fi Ingliż

3.24 gram(s) / 1.00 Sachet

Disponibbli biss fi Ingliż

1.36 gram(s) / 1.00 Sachet

Disponibbli biss fi Ingliż

1.80 gram(s) / 1.00 Sachet

Disponibbli biss fi Ingliż

62.69 gram(s) / 1.00 Sachet

Forma farmaċewtika:

Trab għal soluzzjoni orali

Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:

Użu għall-ilma tax-xorb jew għall-ħalib:

-

Cattle (calf)

- All relevant tissues. 0 day All relevant tissues: Zero days

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QA07CQ01

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Germaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli fi:

Slovakia

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Slovakk](#)

Disponibbli biss fi [Slovakk](#)

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#) [Franciż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Norwegian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Elanco GmbH

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

28/04/1994

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Elanco France S.A.S.

Awtorità responsabbli:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numru tal-awtorizzazzjoni:

96/225/94-S

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

23/02/2023

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

Dokumenti

Combined File of all Documents

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.