

LACTOLYTE

Toegelaten

- WHEY
- POTASSIUM PHOSPHATE
- Magnesium chloride
- Potassium chloride
- Sodium chloride
- Sodium propionate
- Sodium acetate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

LACTOLYTE

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Kalveren

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
854.20 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Alleen beschikbaar in Engels
15.11 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Alleen beschikbaar in Engels
4.22 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Alleen beschikbaar in Engels
8.22 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Alleen beschikbaar in Engels
32.44 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Alleen beschikbaar in Engels
21.33 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Alleen beschikbaar in Engels
54.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Poeder voor suspensie voor oraal gebruik

Wachttijd per toedieningsweg:

Oraal gebruik:

-

Kalveren

- Meat and offal. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QA07CQ02

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in Tsjechisch Estlands Engels Frans Italiaans Letlands Litouws
Portugees Roemeense Toedieningsweg Fins Zweeds Norwegian

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Frankrijk

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Virbac

Handelsvergunningsdatum:

20/12/1984

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Virbac

Verantwoordelijke instantie:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Vergunningsnummer:

FR/V/5676564 5/1984

Datum toelatingswijziging:

20/12/2009

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.