

LECTADE PLUS prášok na perorálny roztok

Autorisert

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

LECTADE PLUS prášok na perorálny roztok

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

kalv

Administrasjonsvei:

Bruk i drikkevann/melk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
3.01 gram / 1.00 Dosepose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
4.59 gram / 1.00 Dosepose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
0.66 gram / 1.00 Dosepose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
3.24 gram / 1.00 Dosepose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
1.36 gram / 1.00 Dosepose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
1.80 gram / 1.00 Dosepose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
62.69 gram / 1.00 Dosepose

Legemiddelform:

Pulver til mikstur, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Bruk i drikkevann/melk:

-

kalv

- Alt relevant vev. 0 dag All relevant tissues: Zero days

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QA07CQ01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

SI

Tilgjengelig i:

SI

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Slovakisk](#)

Bare tilgjengelig i [Slovakisk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Elanco GmbH

Markedsføringsgodkjenningsdato:

28/04/1994

Tilvirker for batchfrigivelse:

Elanco France S.A.S.

Ansvarlig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkjenningsnummer:

96/225/94-S

Status for endring av markedsføringstillatelse:

23/02/2023

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.