

Lactetrol Oplossing voor injectie

Autorisert

- Magnesium chloride hexahydrate
- Calcium chloride dihydrate
- Sodium lactate
- Sodium chloride
- Potassium chloride

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Lactetrol Oplossing voor injectie

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

sau

katt

hest

gris

geit

hund

storfe

Administrasjonsvei:

Intraperitoneal bruk
Intravenøs bruk
Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
0.20 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
0.49 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
10.08 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
5.76 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
0.37 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intraperitoneal bruk:

•

sau

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

•

hest

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

•

gris

- Slakt. 0 dag

-

geit

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

-

storfe

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

Intravenøs bruk:

-

storfe

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

-

hest

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

-

sau

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

-

geit

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

-

gris

- Slakt. 0 dag

Subkutan bruk:

-

storfe

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

-

hest

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

-

sau

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

-

geit

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

-

gris

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QB05XA30

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

BE

Tilgjengelig i:

BE

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Dechra Veterinary Products

Markedsføringsgodkjenningsdato:

15/10/1984

Tilvirker for batchfrigivelse:

Eurovet Animal Health B.V.

Ansvarlig myndighet:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Godkjenningsnummer:

BE-V129184

Status for endring av markedsføringstillatelse:

18/06/2019

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

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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

Package Leaflet

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

Labelling

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