

Lactetrol Solution injectable

Dopuszczony

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

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Lactetrol Solution injectable

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#)

szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Droga podania:

Podanie podskórne

Podanie dożylnie

Podanie dootrzewnowe

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
0.37 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
5.76 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
10.08 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
0.37 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
0.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do infuzji

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie podskórne:

-

Cattle

- Meat and offal, milk. no withdrawal period

-

Horse

- Meat and offal, milk. no withdrawal period

-

Sheep

- Meat and offal, milk. no withdrawal period

-

Goat

- Meat and offal, milk. no withdrawal period

-

Pig

- Meat and offal. no withdrawal period

Podanie dożylne:

-

Cattle

- Meat and offal, milk. no withdrawal period

-

Horse

- Meat and offal, milk. no withdrawal period

-

Sheep

- Meat and offal, milk. no withdrawal period

-

Goat

- Meat and offal, milk. no withdrawal period

-

Pig

- Meat and offal. no withdrawal period

Podanie dootrzewnowe:

•

Cattle

- Meat and offal, milk. no withdrawal period

•

Horse

- Meat and offal, milk. no withdrawal period

•

Sheep

- Meat and offal, milk. no withdrawal period

•

Goat

- Meat and offal, milk. no withdrawal period

•

Pig

- Meat and offal. no withdrawal period

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QB05XA30

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#)
[islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Dechra Veterinary Products

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

20/12/1989

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Eurovet Animal Health B.V.

Organ odpowiedzialny:

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

Numer pozwolenia:

V 855/15/04/1443

Data zmiany statusu pozwolenia:

12/06/2009

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

oznakowanie opakowań

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.