

LECTADE PLUS prášok na perorálny roztok

Autorizado

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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

LECTADE PLUS prášok na perorálny roztok

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Alimento medicamentoso líquido

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

3.01 grama(s) / 1.00 Saqueta

Disponível apenas em inglês

4.59 grama(s) / 1.00 Saqueta

Disponível apenas em inglês

0.66 grama(s) / 1.00 Saqueta

Disponível apenas em inglês

3.24 grama(s) / 1.00 Saqueta

Disponível apenas em inglês

1.36 grama(s) / 1.00 Saqueta

Disponível apenas em inglês

1.80 grama(s) / 1.00 Saqueta

Disponível apenas em inglês

62.69 grama(s) / 1.00 Saqueta

Forma farmacêutica:

Pó para solução oral

Intervalo de segurança por via de administração:**Alimento medicamentoso líquido:**

-

Cattle (calf)

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

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QA07CQ01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Eslováquia

Disponibilidade:

Eslováquia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em eslovaco

Disponível apenas em eslovaco

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês
Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês francês italiano letão Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

Elanco GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

28/04/1994

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Elanco France S.A.S.

Autoridade responsável:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número da autorização:

96/225/94-S

Data da alteração do estado de autorização:

23/02/2023

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.