

Lactetrol Oplossing voor injectie

Autorizado

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

Product identification

Nome do medicamento:

Lactetrol Oplossing voor injectie

Lactetrol Solution injectable

Lactetrol Injektionslösung

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#)

Icelandic Norwegian

Disponível apenas em Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek English French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Swedish Icelandic Norwegian

Disponível apenas em Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek English French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Swedish Icelandic Norwegian

Disponível apenas em Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek English French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Swedish Icelandic Norwegian

Disponível apenas em Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek English French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Slovenian Swedish Icelandic Norwegian

Via de administração:

Via intraperitoneal

Via intravenosa

Via subcutânea

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em English
0.37 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em English
5.76 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em English
10.08 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em English
0.49 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em English
0.20 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Withdrawal period by route of administration:

Via intraperitoneal:

• Sheep

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

- Milk. no withdrawal period 0 days

• Cat

• Horse

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

- Milk. no withdrawal period 0 days

• Pig

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

• Goat

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

- Milk. no withdrawal period 0 days

• Dog

• Cattle

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

- Milk. no withdrawal period 0 days

Via intravenosa:

• Cattle

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

- Milk. no withdrawal period 0 days

• Horse

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

- Milk. no withdrawal period 0 days

• Sheep

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days
- Milk. no withdrawal period 0 days

- **Goat**

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days
- Milk. no withdrawal period 0 days

- **Pig**

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

- **Dog**

- **Cat**

Via subcutânea:

- **Cattle**

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days
- Milk. no withdrawal period 0 days

- **Horse**

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days
- Milk. no withdrawal period 0 days

- **Sheep**

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days
- Milk. no withdrawal period 0 days

- **Goat**

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days
- Milk. no withdrawal period 0 days

- **Pig**

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

- **Cat**

• **Dog**

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QB05XA30

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Bélgica

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Dechra Veterinary Products

Marketing authorisation date:

15/10/1984

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Eurovet Animal Health B.V.

Autoridade responsável:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Número da autorização:

BE-V129184

Data de alteração do estado de autorização:

18/06/2019

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Resumo das características do medicamento

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

Folheto informativo

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000086055>