

LECTADE Plus Powder for Oral Solution

Autorizado

- Glucose monohydrate
- Glycine
- Sodium citrate
- Sodium chloride
- Potassium dihydrogen phosphate
- Disodium hydrogen citrate
- Potassium citrate

Identificação do produto

Nome do medicamento:

LECTADE Plus Powder for Oral Solution

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

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](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em English

81.04 grama(s) / 100.00 grama(s)

Disponível apenas em English

3.89 grama(s) / 100.00 grama(s)

Disponível apenas em English

0.85 grama(s) / 100.00 grama(s)

Disponível apenas em English

5.93 grama(s) / 100.00 grama(s)

Disponível apenas em English

1.76 grama(s) / 100.00 grama(s)

Disponível apenas em English

2.33 grama(s) / 100.00 grama(s)

Disponível apenas em English

4.19 grama(s) / 100.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Pó para solução oral

Intervalo de Segurança por via de administração:

Via oral:

-

Cattle

- Meat and offal. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QA07CQ02

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorisado em:

Irlanda

Disponível em:

Irlanda

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

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

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Elanco GmbH

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

21/03/2011

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Elanco France S.A.S.

Autoridade responsável:

Health Products Regulatory Authority

Número da autorização:

VPA22020/030/001

Data de alteração do estado de autorização:

21/03/2011

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

Documentos

Resumo das características do medicamento

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000089472>