

LACTOLYTE

Autorizat

- WHEY
- Sodium acetate
- Sodium propionate
- Sodium chloride
- Potassium chloride
- Magnesium chloride
- Potassium dihydrogen phosphate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

LACTOLYTE

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Vițel

Calea de administrare:

Administrare orală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
76.88 gram(e) / 90.00 gram(e)

Disponibile numai în Engleză
4.90 gram(e) / 90.00 gram(e)

Disponibile numai în Engleză
1.92 gram(e) / 90.00 gram(e)

Disponibile numai în Engleză
2.92 gram(e) / 90.00 gram(e)

Disponibile numai în Engleză
0.74 gram(e) / 90.00 gram(e)

Disponibile numai în Engleză
0.38 gram(e) / 90.00 gram(e)

Disponibile numai în Engleză
1.36 gram(e) / 90.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Pulbere pentru utilizare în apă potabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare orală:

-

Vițel

- Carne și organe. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QA07CQ01

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează fără prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Portugheză](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Virbac

Data autorizației de comercializare:

31/07/1992

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Virbac

Autoritatea responsabilă:

Ministry Of Health And Social Security

Numărul autorizației:

V/859/92/06/0367

Data modificării statusului autorizației:

20/12/2009

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet