

LACTOLYTE

Neautorizat

- WHEY
- POTASSIUM PHOSPHATE
- Magnesium chloride
- Potassium chloride
- Sodium chloride
- Sodium propionate
- Sodium acetate

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

854.20 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Disponibile numai în Engleză

15.11 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Disponibile numai în Engleză

4.22 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Disponibile numai în Engleză

8.22 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Disponibile numai în Engleză

32.44 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Disponibile numai în Engleză

21.33 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Disponibile numai în Engleză

54.50 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Pulbere pentru suspensie orală

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare orală:

-

Vițel

- Carne și organe. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QA07CQ02

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează fără prescripție veterinară

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

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](#)

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](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Virbac

Data autorizației de comercializare:

20/12/1984

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Virbac

Autoritatea responsabilă:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numărul autorizației:

FR/V/5676564 5/1984

Data modificării statusului autorizației:

27/02/2026

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

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.