

LECTADE PLUS prášok na perorálny roztok

Autorizat

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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

LECTADE PLUS prášok na perorálny roztok

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:

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

3.01 gram(e) / 1.00 Sachet

Disponibile numai în Engleză

4.59 gram(e) / 1.00 Sachet

Disponibile numai în Engleză

0.66 gram(e) / 1.00 Sachet

Disponibile numai în Engleză

3.24 gram(e) / 1.00 Sachet

Disponibile numai în Engleză

1.36 gram(e) / 1.00 Sachet

Disponibile numai în Engleză

1.80 gram(e) / 1.00 Sachet

Disponibile numai în Engleză

62.69 gram(e) / 1.00 Sachet

Forma farmaceutică:

Pulbere pentru soluție orală

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

-:

-

Vițel

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

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QA07CQ01

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibil în:

Slovakia

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Slovacă

Disponibile numai în Slovacă

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:

Elanco GmbH

Data autorizației de comercializare:

28/04/1994

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Elanco France S.A.S.

Autoritatea responsabilă:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numărul autorizației:

96/225/94-S

Data modificării statusului autorizației:

23/02/2023

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

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.