

LECTADE PLUS, Prášek pro perorální roztok

Autorizat

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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

LECTADE PLUS, Prášek pro perorální roztok

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Specia țintă:

Vițel

Calea de administrare:

Administrare în apa de băut

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

4.59 gram(e) / 1.00 Sachet

Disponibile numai în [English](#)

0.66 gram(e) / 1.00 Sachet

Disponibile numai în [English](#)

3.01 gram(e) / 1.00 Sachet

Disponibile numai în [English](#)

1.36 gram(e) / 1.00 Sachet

Disponibile numai în [English](#)

1.80 gram(e) / 1.00 Sachet

Disponibile numai în [English](#)

3.24 gram(e) / 1.00 Sachet

Disponibile numai în [English](#)

62.69 gram(e) / 1.00 Sachet

Forma farmaceutică:

Pulbere pentru soluție orală

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare în apa de băut:

-

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 [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

Czechia

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Czech](#)

Disponibile numai în [Czech](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Elanco GmbH

Data autorizației de comercializare:

13/04/1994

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Elanco France S.A.S.

Autoritatea responsabilă:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numărul autorizației:

96/521/94-C

Data modificării statusului autorizației:

13/04/1994

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

Documente

Prospectul

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

Etichetarea

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

Rezumatul caracteristicilor produsului

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062591>