

Lactetrol Oplossing voor injectie

Autorizat

- Magnesium chloride hexahydrate
- Calcium chloride dihydrate
- Sodium lactate
- Sodium chloride
- Potassium chloride

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Lactetrol Oplossing voor injectie

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Oaie

Pisică

Cal

Porc

Capră

Câine

Bovine

Calea de administrare:

Administrare intraperitoneală

Administrare intravenoasă

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

0.20 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

0.49 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

10.08 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

5.76 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

0.37 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intraperitoneală:

-

Oaie

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

-

Cal

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

-

Porc

- Carne și organe. 0 zi

-

Capră

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

-

Bovine

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

Administrare intravenoasă:

-

Bovine

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

-

Cal

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

-

Oaie

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

-

Capră

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

-

Porc

- Carne și organe. 0 zi

Administrare subcutanată:

-

Bovine

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

-

Cal

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

-

Oaie

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

-

Capră

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

-

Porc

- Carne și organe. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QB05XA30

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:

Belgium

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

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

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

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

Deținătorul autorizației de comercializare:

Dechra Veterinary Products

Data autorizației de comercializare:

15/10/1984

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Eurovet Animal Health B.V.

Autoritatea responsabilă:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numărul autorizației:

BE-V129184

Data modificării statusului autorizației:

18/06/2019

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.

Prospectul

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

Etichetarea

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