

LECTADE Plus Powder for Oral Solution

Autorizat

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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

LECTADE Plus Powder for Oral Solution

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:

Bovine

Calea de administrare:

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
81.04 gram(e) / 100.00 gram(e)

Disponibile numai în Engleză
3.89 gram(e) / 100.00 gram(e)

Disponibile numai în Engleză
0.85 gram(e) / 100.00 gram(e)

Disponibile numai în Engleză
5.93 gram(e) / 100.00 gram(e)

Disponibile numai în Engleză
1.76 gram(e) / 100.00 gram(e)

Disponibile numai în Engleză
2.33 gram(e) / 100.00 gram(e)

Disponibile numai în Engleză
4.19 gram(e) / 100.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Pulbere pentru soluție orală

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare orală:

-

Bovine

- 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:

Valid

Autorizat în:

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

Disponibil în:

Ireland

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

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

Deținătorul autorizației de comercializare:

Elanco GmbH

Data autorizației de comercializare:

21/03/2011

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Elanco France S.A.S.

Autoritatea responsabilă:

Health Products Regulatory Authority

Numărul autorizației:

VPA22020/030/001

Data modificării statusului autorizației:

21/03/2011

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 această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.