

Lactetrol Solution injectable

Autorizat

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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Lactetrol Solution injectable

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Cal

Oaie

Capră

Porc

Pisică

Câine

Calea de administrare:

Administrare subcutanată
Administrare intravenoasă
Administrare intraperitoneală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
0.37 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
5.76 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
10.08 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
0.37 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
0.20 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție perfuzabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare subcutanată:

•

Bovine

- Carne și organe, lapte. no withdrawal period

•

Cal

- Carne și organe, lapte. no withdrawal period

•

Oaie

- Carne și organe, lapte. no withdrawal period

•

Capră

- Carne și organe, lapte. no withdrawal period

•

Porc

- Carne și organe. no withdrawal period

Administrare intravenoasă:

•

Bovine

- Carne și organe, lapte. no withdrawal period

•

Cal

- Carne și organe, lapte. no withdrawal period

•

Oaie

- Carne și organe, lapte. no withdrawal period

•

Capră

- Carne și organe, lapte. no withdrawal period

•

Porc

- Carne și organe. no withdrawal period

Administrare intraperitoneală:

•

Bovine

- Carne și organe, lapte. no withdrawal period

•

Cal

- Carne și organe, lapte. no withdrawal period

•

Oaie

- Carne și organe, lapte. no withdrawal period

•

Capră

- Carne și organe, lapte. no withdrawal period

•

Porc

- Carne și organe. no withdrawal period

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](#)

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](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

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

Deținătorul autorizației de comercializare:

Dechra Veterinary Products

Data autorizației de comercializare:

20/12/1989

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Eurovet Animal Health B.V.

Autoritatea responsabilă:

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

Numărul autorizației:

V 855/15/04/1443

Data modificării statusului autorizației:

12/06/2009

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

Documente

Etichetarea

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