

LACTOLYTE

Neoprávnený

- WHEY
- POTASSIUM PHOSPHATE
- Magnesium chloride
- Potassium chloride
- Sodium chloride
- Sodium propionate
- Sodium acetate

Identifikácia lieku

Názov lieku:

LACTOLYTE

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Perorálne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

854.20 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostupné len v [English](#)

15.11 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostupné len v [English](#)

4.22 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostupné len v [English](#)

8.22 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostupné len v [English](#)

32.44 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostupné len v [English](#)

21.33 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostupné len v [English](#)

54.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lieková forma:

Prášok na perorálnu suspenziu

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Perorálne použitie:

-

Cattle (calf)

- Meat and offal. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QA07CQ02

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)

[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Surrendered

Registrovaný v/vo:

Francúzsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Francúzsky](#)

Dostupné len v [Francúzsky](#)

Dostupné len v [Francúzsky](#)

Dostupné len v [Francúzsky](#)

Dostupné len v [Francúzsky](#)

Dostupné len v [Francúzsky](#)

Dostupné len v [Francúzsky](#)

Dostupné len v [Francúzsky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Virbac

Dátum registrácie lieku:

20/12/1984

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Virbac

Zodpovedný orgán:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Číslo registrácie:

FR/V/5676564 5/1984

Dátum zmeny stavu registrácie:

27/02/2026

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.