

# LECTADE Plus Powder for Oral Solution

Oprávněný

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

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

LECTADE Plus Powder for Oral Solution

### Účinná látka:

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](#)

81.04 gram(s) / 100.00 gram(s)

Dostupné len v [English](#)

3.89 gram(s) / 100.00 gram(s)

Dostupné len v [English](#)

0.85 gram(s) / 100.00 gram(s)

Dostupné len v [English](#)

5.93 gram(s) / 100.00 gram(s)

Dostupné len v [English](#)

1.76 gram(s) / 100.00 gram(s)

Dostupné len v [English](#)

2.33 gram(s) / 100.00 gram(s)

Dostupné len v [English](#)

4.19 gram(s) / 100.00 gram(s)

---

**Lieková forma:**

Prášok na perorálny roztok

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:****Perorálne použitie:**

- 

**Cattle**

- 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:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Írsko

---

**Dostupné v:**

Írsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

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

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Elanco GmbH

---

**Dátum registrácie lieku:**

21/03/2011

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Elanco France S.A.S.

---

**Zodpovedný orgán:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Číslo registrácie:**

VPA22020/030/001

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

21/03/2011

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.