

LECTADE PLUS prášek na perorálny roztok

Ima dovoljenje za promet

- Glycine
- Sodium chloride
- Sodium citrate anhydrous
- Potassium citrate monohydrate
- Potassium dihydrogen phosphate
- SODIUM CITRATE SESQUIHYDRATE
- Glucose monohydrate

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

LECTADE PLUS prášek na perorálny roztok

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

tele

Pot uporabe:

Dajanje v vodo za pitje/mleko

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)
3.01 gram(s) / 1.00 Vrečica

Na voljo samo v [English](#)
4.59 gram(s) / 1.00 Vrečica

Na voljo samo v [English](#)
0.66 gram(s) / 1.00 Vrečica

Na voljo samo v [English](#)
3.24 gram(s) / 1.00 Vrečica

Na voljo samo v [English](#)
1.36 gram(s) / 1.00 Vrečica

Na voljo samo v [English](#)
1.80 gram(s) / 1.00 Vrečica

Na voljo samo v [English](#)
62.69 gram(s) / 1.00 Vrečica

Farmacevtska oblika:

Prašek za peroralno raztopino

Karenca glede na pot uporabe:

Dajanje v vodo za pitje/mleko:

-

tele

- All relevant tissues. 0 day All relevant tissues: Zero days

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QA07CQ01

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo v:

Slovakia

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Slovak](#)

Na voljo samo v [Slovak](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Elanco GmbH

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

28/04/1994

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Elanco France S.A.S.

Pristojni organ:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

96/225/94-S

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

23/02/2023

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.