

Lactolyte Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen

Ni
odobreno

- Sodium chloride
- SODIUM ACETATE ANHYDROUS
- Sodium propionate
- WHEY
- Potassium chloride
- MAGNESIUM CHLORIDE ANHYDROUS
- Potassium dihydrogen phosphate

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Lactolyte Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen

Lactolyte Poudre pour solution buvable

Lactolyte Poeder voor drank

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:

Peroralna uporaba

Podatki o zdravilu**Učinkovina / Jakost:**

Na voljo samo v English

2.92 gram(s) / 90.00 gram(s)

Na voljo samo v English

4.90 gram(s) / 90.00 gram(s)

Na voljo samo v English

1.92 gram(s) / 90.00 gram(s)

Na voljo samo v English

76.88 gram(s) / 90.00 gram(s)

Na voljo samo v English

0.74 gram(s) / 90.00 gram(s)

Na voljo samo v English

0.38 gram(s) / 90.00 gram(s)

Na voljo samo v English

1.36 gram(s) / 90.00 gram(s)

Farmaceutska oblika:

Prašek za peroralno raztopino

Karenca glede na pot uporabe:**Peroralna uporaba:**

-

tele

- Meat and offal. 0 day

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

QA07CQ01

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja brez veterinarskega recepta

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Surrendered

Ima dovoljenje za promet v:

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

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

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](#) [Italian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Virbac

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

22/05/1995

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Virbac

Pristojni organ:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

Ta podatek za to zdravilo ni na voljo.

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

30/08/2023

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

Dokumenti

Navodilo za uporabo

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

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

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