

# LECTADE Plus Powder for Oral Solution

Ima dovoljenje za promet

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

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

LECTADE Plus Powder for Oral Solution

---

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

---

### Ciljne živalske vrste:

govedo

---

### Pot uporabe:

Peroralna uporaba

---

## Podatki o zdravilu

### **Učinkovina / Jakost:**

Na voljo samo v English  
81.04 gram(s) / 100.00 gram(s)

Na voljo samo v English  
3.89 gram(s) / 100.00 gram(s)

Na voljo samo v English  
0.85 gram(s) / 100.00 gram(s)

Na voljo samo v English  
5.93 gram(s) / 100.00 gram(s)

Na voljo samo v English  
1.76 gram(s) / 100.00 gram(s)

Na voljo samo v English  
2.33 gram(s) / 100.00 gram(s)

Na voljo samo v English  
4.19 gram(s) / 100.00 gram(s)

---

### **Farmaceutska oblika:**

Prašek za peroralno raztopino

---

### **Karenca glede na pot uporabe:**

#### **Peroralna uporaba:**

- 

#### **govedo**

- Meat and offal. 0 day

---

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

QA07CQ02

---

### **Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja brez veterinarskega recepta

---

### **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:**

Ireland

---

**Opis ovojnine zdravila:**

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](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Elanco GmbH

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

21/03/2011

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Elanco France S.A.S.

---

**Pristojni organ:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

VPA22020/030/001

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

21/03/2011

---

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

## Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

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