

LECTADE PLUS prášok na perorálny roztok

Godkänd

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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

LECTADE PLUS prášok na perorálny roztok

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt (kalv)

Administreringsväg:

Användning i dricksvatten/mjolk

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
3.01 gram(s) / 1.00 Dospåse

Finns tillgänglig endast på engelska
4.59 gram(s) / 1.00 Dospåse

Finns tillgänglig endast på engelska
0.66 gram(s) / 1.00 Dospåse

Finns tillgänglig endast på engelska
3.24 gram(s) / 1.00 Dospåse

Finns tillgänglig endast på engelska
1.36 gram(s) / 1.00 Dospåse

Finns tillgänglig endast på engelska
1.80 gram(s) / 1.00 Dospåse

Finns tillgänglig endast på engelska
62.69 gram(s) / 1.00 Dospåse

Läkemedelsform:

Pulver till oral lösning

Karenstid per administreringsväg:

Användning i dricksvatten/mjolk:

-

Nöt (kalv)

- All relevant tissues. 0 dygn

All relevant tissues: Zero days

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QA07CQ01

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Slovakien

Tillgänglig i:

Slovakien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på slovakiska

Finns tillgänglig endast på slovakiska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska franska italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Elanco GmbH

Godkännandedatum:

28/04/1994

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsseter:

Elanco France S.A.S.

Ansvarig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkännandenummer:

96/225/94-S

Datum för ändring av godkännandestatus:

23/02/2023

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.