

LECTADE PLUS, Prášek pro perorální roztok

Godkänd

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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

LECTADE PLUS, Prášek pro perorální 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

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

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
3.01 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
3.24 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:

-

Nöt (kalv)

- Meat and offal. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QA07CQ01

Receptstatus:

Receptfritt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Tjeckien

Tillgänglig i:

Tjeckien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på tjeckiska

Finns tillgänglig endast på tjeckiska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska

Innehavare av godkännande för försäljning:

Elanco GmbH

Godkännandedatum:

13/04/1994

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Elanco France S.A.S.

Ansvarig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkännandenummer:

96/521/94-C

Datum för ändring av godkännandestatus:

13/04/1994

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

Dokumenter

Bipacksedel

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

Märkningstext

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

Produktresumé

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