

Plasmalyte WET 5,26 g/1000 ml +  
0,37 g/1000 ml + 0,3 g/1000 ml +  
3,68 g/1000 ml + 5,02 g/1000 ml  
Roztwór do infuzji

Разрешен

- Sodium chloride
- Potassium chloride
- Magnesium chloride hexahydrate
- Sodium acetate trihydrate
- Sodium gluconate

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

Plasmalyte WET 5,26 g/1000 ml + 0,37 g/1000 ml + 0,3 g/1000 ml + 3,68 g/1000 ml + 5,02 g/1000 ml Roztwór do infuzji

### Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

КОТКА

КОН

куче

---

**Начин на приложение:**

Интравенозно приложение

---

**Данни за продукта**

**Активно вещество и концентрация:**

Налично само в Английски

5.26 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

0.37 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

0.30 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

3.68 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

5.02 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

---

**Фармацевтична форма:**

Инфузионен разтвор

---

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Интравенозно приложение:**

•

**кон**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QB05BB01

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Полски

Налично само в Полски

Налично само в Полски

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски  
Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Baxter Polska Sp. z o.o.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

12/07/2019

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Bieffe Medital S.A.

---

**Отговорен орган:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Номер на разрешението за търговия:**

2896

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

12/07/2019

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

### Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

### Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

### Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.