

# SOLUZIONE ELETTROLITICA REIDRATANTE III

Разрешен

- Sodium chloride
- Potassium chloride
- Magnesium chloride hexahydrate
- Calcium chloride dihydrate
- Sodium acetate
- Sodium citrate dihydrate

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

SOLUZIONE ELETTROLITICA REIDRATANTE III

### Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

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:

говеда

куче

овца

коне, от които не се добива храна за консумация от хора

котка

СВИНЯ

КОН

---

**Начин на приложение:**

Интравенозно приложение

---

## Данни за продукта

**Активно вещество и концентрация:**

Налично само в Английски

5.00 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

0.75 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

0.31 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

0.35 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

6.40 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

0.75 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

---

**Фармацевтична форма:**

Инфузионен разтвор

---

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Интравенозно приложение:**

•

**говеда**

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

•

**овца**

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

- 

**СВИНЯ**

- Meat and offal. 0 day

- 

**КОН**

- Meat and offal. 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](#) [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 [Италиански](#)

Налично само в [Италиански](#)

Налично само в [Италиански](#)

Налично само в [Италиански](#)

Налично само в [Италиански](#)

Налично само в [Италиански](#)

---

## 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:**

Industria Farmaceutica Galenica Senese S.r.l.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

29/09/1999

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Industria Farmaceutica Galenica Senese S.r.l.

---

**Отговорен орган:**

Ministry Of Health

---

**Номер на разрешението за търговия:**

Тази информация не е налична за този продукт.

---

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

29/09/1999

---

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

## Документи

Combined File of all Documents

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