

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

Документи

Combined File of all Documents

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