

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

Autoriseret

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

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

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

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kat

Hest

Hund

Administrationsvej:

Intravenøs anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

5.26 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

0.37 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

0.30 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

3.68 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

5.02 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Infusionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intravenøs anvendelse:

-

Hest

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QB05BB01

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Polish](#)

Kun tilgængelig på [Polish](#)

Kun tilgængelig på [Polish](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Baxter Polska Sp. z o.o.

Dato for markedsføringstilladelse:

12/07/2019

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Bieffe Medital S.A.

Ansvarlig myndighed:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Markedsføringstilladelsesnummer:

2896

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

12/07/2019

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.