

Serumelektrolytlösung mit Glukose

Autoriseret

- Calcium chloride dihydrate
- Glucose monohydrate
- Potassium chloride
- Sodium chloride
- Magnesium chloride hexahydrate

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Serumelektrolytlösung mit Glukose

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Mindre husdyr

Hund

Ged

Får

Hest

Kat

Svin

Administrationsvej:

Intraperitoneal anvendelse

Intravenøs anvendelse

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

0.37 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

55.00 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

0.37 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

8.18 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

0.31 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Infusionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intraperitoneal anvendelse:

•

Kvæg

- Milk. 0 dag

- Meat and offal. 0 dag

•

Ged

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 dag

-

Får

- Milk. 0 dag
- Meat and offal. 0 dag

-

Hest

- Milk. 0 dag
- Meat and offal. 0 dag

-

Svin

- Meat and offal. 0 dag

Intravenøs anvendelse:

-

Kvæg

- Milk. 0 dag
- Meat and offal. 0 dag

-

Ged

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 dag

-

Får

- Milk. 0 dag
- Meat and offal. 0 dag

-

Hest

- Milk. 0 dag
- Meat and offal. 0 dag

-

Svin

- Meat and offal. 0 dag

Subkutan anvendelse:

•

Kvæg

- Milk. 0 dag

- Meat and offal. 0 dag

•

Ged

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 dag

•

Får

- Milk. 0 dag

- Meat and offal. 0 dag

•

Hest

- Milk. 0 dag

- Meat and offal. 0 dag

•

Svin

- Meat and offal. 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 [German](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

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

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Virbac Tierarzneimittel GmbH

Dato for markedsføringstilladelse:

21/06/2005

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Virbac

Ansvarlig myndighed:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Markedsføringstilladelsesnummer:

6595571.00.00

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

21/06/2005

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

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