

SOLUZIONE ELETTROLITICA REIDRATANTE III

Autoriseret

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

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

SOLUZIONE ELETTROLITICA REIDRATANTE III

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Hund

Får

Hest, ikke beregnet til konsum

Kat

Svin

Hest

Administrationsvej:

Intravenøs anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

5.00 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

0.75 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

0.31 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

0.35 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

6.40 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

0.75 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Infusionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intravenøs anvendelse:

•

Kvæg

- Milk. 0 dag

- Meat and offal. 0 dag

•

Får

- Milk. 0 dag

- Meat and offal. 0 dag

-

Svin

- Meat and offal. 0 dag

-

Hest

- 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](#) [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 [Italian](#)

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Kun tilgængelig på [Italian](#)

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:

Industria Farmaceutica Galenica Senese S.r.l.

Dato for markedsføringstilladelse:

29/09/1999

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Industria Farmaceutica Galenica Senese S.r.l.

Ansvarlig myndighed:

Ministry Of Health

Markedsføringstilladelsesnummer:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

29/09/1999

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.