

ELETTROLITICA REIDRATANTE III ACME, soluzione perfusionale per cavalli, bovini, cani e gatti

Autoriseret

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

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

ELETTROLITICA REIDRATANTE III ACME, soluzione perfusionale per cavalli, bovini, cani e gatti

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

Hest

Kat

Administrationsvej:

Intraperitoneal anvendelse

Transdermal anvendelse

Intravenøs anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

0.50 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

0.08 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

0.03 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

0.04 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

0.64 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

0.08 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Infusionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intraperitoneal anvendelse:

•

Kvæg

- Meat and offal, milk. 0 dag

•

Hest

- Meat and offal, milk. 0 dag

Transdermal anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal, milk. 0 dag

-

Hest

- Meat and offal, milk. 0 dag

Intravenøs anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal, milk. 0 dag

-

Hest

- Meat and offal, 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](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

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

Tilgængelig i:

Italy

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](#)
Kun tilgængelig på [Italian](#)
Kun tilgængelig på [Italian](#)
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](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Acme S.r.l.

Dato for markedsføringstilladelse:

29/11/1995

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Fresenius Kabi Italia S.r.l. In Breve Fki S.r.l.

Ansvarlig myndighed:

Ministry Of Health

Markedsføringstilladelsesnummer:

100330

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

10/02/2017

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.