

# ELETTROLITICA REIDRATANTE III S.A.L.F. Soluzione isotonica per infusione endovenosa per bovini, equini, cani e gatti

Zugelassen

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

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

ELETTROLITICA REIDRATANTE III S.A.L.F. Soluzione isotonica per infusione endovenosa per bovini, equini, cani e gatti

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Rind  
Hund  
Katze  
Pferd

---

**Art der Anwendung:**  
intravenöse Anwendung

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch  
6.40 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch  
0.35 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch  
0.31 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch  
0.75 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch  
5.00 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch  
0.75 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**  
Infusionslösung

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**  
**intravenöse Anwendung:**

•

**Rind**

- Milch. 0 Tag
- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

**Pferd**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QB05BB01

---

**Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Italien

---

**Verfügbar in:**

Italien

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in italienisch

Verfügbar nur in italienisch

Verfügbar nur in italienisch

Verfügbar nur in italienisch

Verfügbar nur in italienisch

Verfügbar nur in italienisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

S.A.L.F. S.p.A. Laboratorio Farmacologico

---

**Zulassungsdatum:**

15/11/2005

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

S.A.L.F. S.p.A. Laboratorio Farmacologico

---

**Zuständige Behörde:**

MdS

---

**Zulassungsnummer:**

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

15/11/2010

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.