

Elektrolyt-Lösung

Autorizado

- Calcium lactate pentahydrate
- Glucose monohydrate
- Sodium chloride
- Magnesium chloride hexahydrate
- Sodium (S)-lactate solution
- Potassium chloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Elektrolyt-Lösung

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Perros

Caprino

Ovino

Caballos

Gatos

Porcino

Vía de administración:

Vía intravenosa

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
0.77 Gramo(s) / 1000.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
55.00 Gramo(s) / 1000.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
5.85 Gramo(s) / 1000.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
0.20 Gramo(s) / 1000.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
8.96 Gramo(s) / 1000.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
0.30 Gramo(s) / 1000.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución para perfusión

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intravenosa:

•

Bovino

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

•

Caprino

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

-

Ovino

- Milk. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día

-

Caballos

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

Vía subcutánea:

-

Bovino

- Milk. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día

-

Caprino

- Milk. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día

-

Ovino

- Milk. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QB05BB01

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Alemania

Disponible en:

Alemania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Dechra Veterinary Products Deutschland GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

17/06/2005

Fabricante responsable de la liberación del lote:

B BRAUN MEDICAL S.A.

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

6249171.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

17/06/2005

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.