

ELECTROLYTE REHYDRATANT SOLUTION, infuzinis tirpalas galvijams, arkliams, šunims ir katèms

Autorizado

- Glucose
- Magnesium chloride
- Calcium chloride
- Potassium chloride
- Sodium chloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

ELECTROLYTE REHYDRATANT SOLUTION, infuzinis tirpalas galvijams, arkliams, šunims ir katèms

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Caballos

Perros

Gatos

Vía de administración:

Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
0.50 Gramo(s) / 500.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
0.05 Gramo(s) / 500.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
0.10 Gramo(s) / 500.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
0.10 Gramo(s) / 500.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
4.00 Gramo(s) / 500.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución para perfusión

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

QB05BB02

Condiciones de dispensación:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Lituania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

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](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Izo S.r.l.

Fecha de autorización de comercialización:

19/05/2008

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Industria Farmaceutica Galenica Senese S.r.l.

Autoridad responsable:

State Food And Veterinary Service

Número de autorización:

LT/2/08/1791/001

Fecha de modificación del estado de la autorización:

2/06/2013

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

Documentos

Combined File of all Documents

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