

Plasmalyte WET 5,26 g/1000 ml + 0,37 g/1000 ml + 0,3 g/1000 ml + 3,68 g/1000 ml + 5,02 g/1000 ml Roztwór do infuzji

Myönnetty

- Sodium chloride
- Potassium chloride
- Magnesium chloride hexahydrate
- Sodium acetate trihydrate
- Sodium gluconate

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Plasmalyte WET 5,26 g/1000 ml + 0,37 g/1000 ml + 0,3 g/1000 ml + 3,68 g/1000 ml + 5,02 g/1000 ml Roztwór do infuzji

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Kissa

Hevonen

Koira

Antoreitti:

Laskimoon

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä English

5.26 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä English

0.37 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä English

0.30 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä English

3.68 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä English

5.02 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Infuusioneste, liuos

Varoaika antoreiteittäin:

Laskimoon:

-

Hevonen

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QB05BB01

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Polish](#)

Saatavissa vain kielillä [Polish](#)

Saatavissa vain kielillä [Polish](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Baxter Polska Sp. z o.o.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

12/07/2019

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Bieffe Medital S.A.

Vastaava viranomainen:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Myyntilupanumero:

2896

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

12/07/2019

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Pakkausseloste

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Myyntipäällysmerkinnät

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.