

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

Valtuutettu

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

Product identification

Lääkkeen nimi:

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

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

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain [English](#)

Saatavissa vain [English](#)

Saatavissa vain [English](#)

Saatavissa vain [English](#)

Saatavissa vain [English](#)

Saatavissa vain [English](#)

Kohde-eläinlaji(t):

Nauta
Koirra
Kissa
Hevonen

Antoreitti:

Laskimoon

Product details

Vaikuttava aine / Vahvuus:

Saatavissa vain English
6.40 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Saatavissa vain English
0.35 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Saatavissa vain English
0.31 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Saatavissa vain English
0.75 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Saatavissa vain English
5.00 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Saatavissa vain English
0.75 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Infusioneste, liuos

Withdrawal period by route of administration:

Laskimoon:

• **Nauta**

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

• **Koira**

• **Kissa**

• **Hevonen**

- Meat and offal. 0 day
-

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen koodi (ATCvet):

QB05BB01

Toimituksen oikeudellinen asema:

Ei vaadi eläinlääkemääräystä

Myyntiluvan tila:

Valid

Authorised in:

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

Available in:

Italy

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain [Italian](#)

Saatavissa vain [Italian](#)

Saatavissa vain [Italian](#)

Saatavissa vain [Italian](#)

Saatavissa vain [Italian](#)

Saatavissa vain [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan oikeusperusta:

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

Myyntiluvan haltija:

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

Marketing authorisation date:

15/11/2005

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

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

Vastuullinen viranomainen:

MdS

Myyntiluvan numero:

Tätä tietoa ei ole saatavana tästä valmisteesta.

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

15/11/2010

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisesta kielestä alla.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000091067>