

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

Myönnetty

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

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

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

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta
Koirra
Kissa
Hevonen

Antoreitti:

Laskimoon

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

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

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

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

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

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

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

Lääkemuoto:

Infuusioneste, liuos

Varoaika antoreiteittäin:

Laskimoon:

•

Nauta

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

•

Hevonen

- Meat and offal. 0 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QB05BB01

Reseptistatus:

Ei vaadi eläinlääkemääräystä

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

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

Saatavilla:

Italy

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Italian](#)

Saatavissa vain kielillä [Italian](#)

Saatavissa vain kielillä [Italian](#)

Saatavissa vain kielillä [Italian](#)

Saatavissa vain kielillä [Italian](#)

Saatavissa vain kielillä [Italian](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

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

Myyntiluvan haltija:

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

Myyntiluvan myöntämispäivä:

15/11/2005

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

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

Vastaava viranomainen:

MdS

Myyntilupanumero:

Tätä tietoa ei ole saatavana tästä valmisteesta.

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

15/11/2010

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Combined File of all Documents

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