

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

Autorisé

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

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

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

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Chat

Cheval

Chien

---

**Voie d'administration:**

Voie intraveineuse

---

## Informations sur le produit

**Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais

5.26 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

0.37 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

0.30 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

3.68 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

5.02 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Solution pour perfusion

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Voie intraveineuse:**

- 

**Cheval**

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QB05BB01

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Pologne

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Polish](#)

Disponible uniquement en [Polish](#)

Disponible uniquement en [Polish](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Baxter Polska Sp. z o.o.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

12/07/2019

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Bieffe Medital S.A.

---

**Autorité responsable:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

2896

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

12/07/2019

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

### Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

### Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

### Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.