

SOLUZIONE ELETTROLITICA REIDRATANTE III

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

SOLUZIONE ELETTROLITICA REIDRATANTE III

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Chien

Mouton

Cheval (non producteur de denrées)

Chat

Porc
Cheval

Voie d'administration:

Voie intraveineuse

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
5.00 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
0.75 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
0.31 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
0.35 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
6.40 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
0.75 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution pour perfusion

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intraveineuse:

•

Bovins

- Lait. 0 day
- Viande et abats. 0 day

•

Mouton

- Lait. 0 day
- Viande et abats. 0 day

-

Porc

- Viande et abats. 0 day

-

Cheval

- Viande et abats. 0 day

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

QB05BB01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire non soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Italie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Italian](#)

Disponible uniquement en [Italian](#)

Disponible uniquement en [Italian](#)

Disponible uniquement en [Italian](#)

Disponible uniquement en [Italian](#)

Disponible uniquement en [Italian](#)

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:

Industria Farmaceutica Galenica Senese S.r.l.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

29/09/1999

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

Industria Farmaceutica Galenica Senese S.r.l.

Autorité responsable:

Ministry Of Health

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

29/09/1999

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

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