

# ELECTROLYTE REHYDRATANT SOLUTION, infuzinis tirpalas galvijams, arkliams, šunims ir katèms

Autorisé

- Sodium chloride
- Potassium chloride
- Calcium chloride
- Magnesium chloride
- Glucose

## Identification du produit

### **Dénomination du médicament:**

ELECTROLYTE REHYDRATANT SOLUTION, infuzinis tirpalas galvijams, arkliams, šunims ir katèms

---

### **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:**

Bovins

Cheval

Chien

Chat

---

**Voie d'administration:**

Voie intraveineuse

---

## Informations sur le produit

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

Disponible uniquement en Anglais  
4.00 gram(s) / 500.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais  
0.10 gram(s) / 500.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais  
0.10 gram(s) / 500.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais  
0.05 gram(s) / 500.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais  
0.50 gram(s) / 500.00 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Solution pour perfusion

---

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

QB05BB02

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire non soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Lituanie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Lithuanian

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

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

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

---

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

Izo S.r.l.

---

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

19/05/2008

---

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

Industria Farmaceutica Galenica Senese S.r.l.

---

**Autorité responsable:**

State Food And Veterinary Service

---

**Numéro de l'autorisation:**

LT/2/08/1791/001

---

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

27/04/2026

---

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

## Documents

Fichier combinant tous les documents

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