

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

Autorisé

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

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

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

### Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Bovins

Cheval

Chien

Chat

**Voie d'administration:**

Voie intraveineuse

---

## Informations sur le produit

**Substance active / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais

0.50 gram(s) / 500.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

0.05 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

4.00 gram(s) / 500.00 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Solution pour perfusion

---

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

- 

**Bovins**

- 

**Cheval**

- 

**Chien**

- 

**Chat**

---

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

QB05BB02

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire à l'exception de certains conditionnements

---

**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:**

2/06/2013

---

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 (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000099631>