

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

Odobreno

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

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

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

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#)

švedski islandski Norwegian

Dostupan samo u bugarski španjolski češki danski njemački estonski grčki engleski francuski talijanski latvijski litvanski mađarski nizozemski rumunjski finski švedski islandski Norwegian

Dostupan samo u bugarski španjolski češki danski njemački estonski grčki engleski francuski talijanski latvijski litvanski mađarski nizozemski rumunjski finski švedski islandski Norwegian

Dostupan samo u bugarski španjolski češki danski njemački estonski grčki engleski francuski talijanski latvijski litvanski mađarski nizozemski rumunjski finski švedski islandski Norwegian

Put aplikacije:

Intravenski

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski
4.00 gram / 500.00 mililitar

Dostupan samo u engleski
0.10 gram / 500.00 mililitar

Dostupan samo u engleski
0.10 gram / 500.00 mililitar

Dostupan samo u engleski
0.05 gram / 500.00 mililitar

Dostupan samo u engleski
0.50 gram / 500.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

Otopina za infuziju

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QB05BB02

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski portugalski rumunjski slovenski finski švedski Norwegian

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupan samo u [litvanski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Izo S.r.l.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

19/05/2008

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Industria Farmaceutica Galenica Senese S.r.l.

Nadležno tijelo:

State Food And Veterinary Service

Broj odobrenja:

LT/2/08/1791/001

Datum promjene statusa odobrenja:

27/04/2026

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.