

Elektrolyt-Lösung

Heimilað

- Calcium lactate pentahydrate
- Glucose monohydrate
- Sodium chloride
- Magnesium chloride hexahydrate
- Sodium (S)-lactate solution
- Potassium chloride

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Elektrolyt-Lösung

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Hundur

Geit

Sauðkind

Hestur

Köttur

Svín

Leið stjórnslu:

Til notkunar í bláæð

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

0.77 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

55.00 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

5.85 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

0.20 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

8.96 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

0.30 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Innrennslislyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í bláæð:

-

Nautgripir

- Mjólk. 0 dagar

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Geit

- Mjólk. 0 dagar

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Sauðkind

- Mjólk. 0 dagar
- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Mjólk. 0 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

Til notkunar undir húð:

-

Nautgripir

- Mjólk. 0 dagar
- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Geit

- Mjólk. 0 dagar
- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Sauðkind

- Mjólk. 0 dagar
- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QB05BB01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Þýskaland

Fáanlegt í:

Þýskaland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í þýska

Aðeins fáanlegt í þýska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska franska ítalska lettneska litháíska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Dechra Veterinary Products Deutschland GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

17/06/2005

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

B BRAUN MEDICAL S.A.

Ábyrgt yfirvald:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Markaðsleyfisnúmer:

6249171.00.00

Dagsetning á breytingu stöðu:

17/06/2005

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.