

Plasmalyte WET 5,26 g/1000 ml
+ 0,37 g/1000 ml + 0,3 g/1000
ml + 3,68 g/1000 ml + 5,02
g/1000 ml Roztwór do infuzji

Autorizzato

- Sodium chloride
- Potassium chloride
- Magnesium chloride hexahydrate
- Sodium acetate trihydrate
- Sodium gluconate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Plasmalyte WET 5,26 g/1000 ml + 0,37 g/1000 ml + 0,3 g/1000 ml + 3,68 g/1000 ml
+ 5,02 g/1000 ml Roztwór do infuzji

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Gatto

Cavallo

Cane

Via di somministrazione:

Uso endovenoso

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

5.26 grammo(i) / 1000.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

0.37 grammo(i) / 1000.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

0.30 grammo(i) / 1000.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

3.68 grammo(i) / 1000.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

5.02 grammo(i) / 1000.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione per infusione

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso endovenoso:

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QB05BB01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Polonia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Polish](#)

Disponibile solo in [Polish](#)

Disponibile solo in [Polish](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di uso veterinario consolidato (Articolo 13a della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Baxter Polska Sp. z o.o.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

12/07/2019

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Bieffe Medital S.A.

Autorità responsabile:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numero di autorizzazione:

2896

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

12/07/2019

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.