

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 (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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