

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

Registruotas

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

## Vaisto identifikaciniai duomenys

### Vaisto pavadinimas:

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

### Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

### Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Katė

Žirgas

Šuo

---

**Naudojimo būdas:**

Leisti į veną

---

## Vaisto duomenys

**Veiklioji medžiaga ir stiprumas:**

Pateikiama tik Anglų

5.26 gram(s) / 1000.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų

0.37 gram(s) / 1000.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų

0.30 gram(s) / 1000.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų

3.68 gram(s) / 1000.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų

5.02 gram(s) / 1000.00 mililitrai

---

**Vaisto forma:**

Infuzinis tirpalas

---

**Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**

**Leisti į veną:**

- 

**Žirgas**

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- Pienas. 0 d.

---

**Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:**

QB05BB01

---

**Tiekimo teisinis statusas:**

Parduodama tik su veterinariniu receptu

---

**Registracijos statusas:**

Valid

---

**Registruota:**

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik [Lenkų](#)

Pateikiama tik [Lenkų](#)

Pateikiama tik [Lenkų](#)

---

## Papildoma informacija

**Teisių tipas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

---

**Registruotojas:**

Baxter Polska Sp. z o.o.

---

**Rinkodaros leidimo data:**

12/07/2019

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Bieffe Medital S.A.

---

**Atsakinga institucija:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Registracijos numeris:**

2896

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

12/07/2019

---

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumentai

Pakuotės lapelis

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Ženklimas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.