

ELETTROLITICA REIDRATANTE III S.A.L.F. Soluzione isotonica per infusione endovenosa per bovini, equini, cani e gatti

Autorisert

- Sodium acetate
- Calcium chloride dihydrate
- Magnesium chloride hexahydrate
- Potassium chloride
- Sodium chloride
- Sodium citrate dihydrate

Product identification

Legemidlets navn:

ELETTROLITICA REIDRATANTE III S.A.L.F. Soluzione isotonica per infusione endovenosa per bovini, equini, cani e gatti

ELETTROLITICA REIDRATANTE III S.A.L.F. Soluzione isotonica per infusione endovenosa per bovini, equini, cani e gatti

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

storfe
hund
katt
hest

Administrering:

Intravenøs bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)
6.40 gram / 1000.00 milliliter

Tilgjengelig bare i [English](#)
0.35 gram / 1000.00 milliliter

Tilgjengelig bare i [English](#)
0.31 gram / 1000.00 milliliter

Tilgjengelig bare i [English](#)
0.75 gram / 1000.00 milliliter

Tilgjengelig bare i [English](#)
5.00 gram / 1000.00 milliliter

Tilgjengelig bare i [English](#)
0.75 gram / 1000.00 milliliter

Legemiddelform:

Infusjonsvæske, oppløsning

Withdrawal period by route of administration:

Intravenøs bruk:

- **storfe**

- Milk. 0 dag

- Slakt. 0 dag

- **hund**

- **katt**

- **hest**

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater

(ATCvet):

QB05BB01

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel ikke gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

IT

Available in:

IT

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [Italian](#)

Tilgjengelig bare i [Italian](#)

Tilgjengelig bare i [Italian](#)

Tilgjengelig bare i [Italian](#)

Tilgjengelig bare i [Italian](#)

Tilgjengelig bare i [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Bibliografisk søknad (artikkel 22 i Forordning (EU) 2019/6)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

S.A.L.F. S.p.A. Laboratorio Farmacologico

Marketing authorisation date:

15/11/2005

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

S.A.L.F. Laboratorio Farmacologico S.p.A.

Ansvarlig myndighet:

MdS

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

15/11/2010

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

Documents

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000091067>