

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

Toegelaten

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

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Kat

Paard

Hond

Toedieningsweg:

Intraveneus gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels

5.26 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

0.37 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

0.30 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

3.68 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

5.02 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor infusie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intraveneus gebruik:

-

Paard

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QB05BB01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in Tsjechisch Estlands Engels Frans Italiaans Letlands Litouws Portugees Roemeense Toedieningsweg Fins Zweeds IJslands Norwegian

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Polen

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Pools](#)

Alleen beschikbaar in [Pools](#)

Alleen beschikbaar in [Pools](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Baxter Polska Sp. z o.o.

Handelsvergunningsdatum:

12/07/2019

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Bieffe Medital S.A.

Verantwoordelijke instantie:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Vergunningsnummer:

2896

Datum toelatingswijziging:

12/07/2019

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.