

# SOLUZIONE ELETTROLITICA REIDRATANTE III

Toegelaten

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

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

SOLUZIONE ELETTROLITICA REIDRATANTE III

---

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

### **Doeldiersoort(en):**

Rund

Hond

Schaap

Niet te consumeren paarden

Kat

Varken

Paard

---

**Toedieningsweg:**

Intraveneus gebruik

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

5.00 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

0.75 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

0.31 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

0.35 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

6.40 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

0.75 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor infusie

---

**Wachttijd per toedieningsweg:**

**Intraveneus gebruik:**

•

**Rund**

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

•

**Schaap**

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

- 

**Varken**

- Meat and offal. 0 day

- 

**Paard**

- Meat and offal. 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](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Italië

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Italiaans](#)

Alleen beschikbaar in [Italiaans](#)

Alleen beschikbaar in [Italiaans](#)

Alleen beschikbaar in [Italiaans](#)

Alleen beschikbaar in [Italiaans](#)

Alleen beschikbaar in [Italiaans](#)

---

## 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:**

Industria Farmaceutica Galenica Senese S.r.l.

---

**Handelsvergunningdatum:**

29/09/1999

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Industria Farmaceutica Galenica Senese S.r.l.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Ministry Of Health

---

**Vergunningsnummer:**

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

---

**Datum toelatingswijziging:**

29/09/1999

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Combined File of all Documents

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