

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe
hund
katt
hest

Administrasjonsvei:

Intravenøs bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
6.40 gram / 1000.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
0.35 gram / 1000.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
0.31 gram / 1000.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
0.75 gram / 1000.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
5.00 gram / 1000.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
0.75 gram / 1000.00 milliliter

Legemiddelform:

Infusjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intravenøs bruk:

-

storfe

- Milk. 0 dag
- Slakt. 0 dag

-

hest

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QB05BB01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel ikke gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

IT

Tilgjengelig i:

IT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Italiensk](#)

Bare tilgjengelig i [Italiensk](#)

Bare tilgjengelig i [Italiensk](#)

Bare tilgjengelig i [Italiensk](#)

Bare tilgjengelig i [Italiensk](#)

Bare tilgjengelig i [Italiensk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

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

Markedsføringsgodkjenningsdato:

15/11/2005

Tilvirker for batchfrigivelse:

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

Ansvarlig myndighet:

MdS

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

15/11/2010

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

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