

Serumelektrolytlösung mit Glukose

Dopuszczony

- Calcium chloride dihydrate
- Glucose monohydrate
- Potassium chloride
- Sodium chloride
- Magnesium chloride hexahydrate

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Serumelektrolytlösung mit Glukose

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [grecki](#) [angielski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [rumuński](#) [szwedzki](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#)

[szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#)
[szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#)
[szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#)
[szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#)
[szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#)
[szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie dootrzewnowe

Podanie dożylnie

Podanie podskórne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
0.37 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
55.00 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
0.37 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
8.18 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
0.31 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie dootrzewnowe:

•

Cattle

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

•

Goat

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

•

Sheep

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

•

Horse

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

•

Pig

- Meat and offal. 0 day

Podanie dożylne:

•

Cattle

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

•

Goat

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

-

Sheep

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

-

Horse

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

-

Pig

- Meat and offal. 0 day

Podanie podskórne:

-

Cattle

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

-

Goat

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

-

Sheep

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

-

Horse

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

•

Pig

- Meat and offal. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QB05BB01

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [niemiecki](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Virbac Tierarzneimittel GmbH

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

21/06/2005

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Virbac

Organ odpowiedzialny:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numer pozwolenia:

6595571.00.00

Data zmiany statusu pozwolenia:

21/06/2005

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.