

# Elektrolyt-Lösung

Autorizado

- Calcium lactate pentahydrate
- Glucose monohydrate
- Sodium chloride
- Magnesium chloride hexahydrate
- Sodium (S)-lactate solution
- Potassium chloride

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

Elektrolyt-Lösung

### Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

### Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

#### **Via de administração:**

Via intravenosa

Via subcutânea

---

## Detalhes do medicamento veterinário

#### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)  
0.77 grama(s) / 1000.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)  
55.00 grama(s) / 1000.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)  
5.85 grama(s) / 1000.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)  
0.20 grama(s) / 1000.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)  
8.96 grama(s) / 1000.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)  
0.30 grama(s) / 1000.00 mililitro(s)

---

#### **Forma farmacêutica:**

**Intervalo de segurança por via de administração:**

**Via intravenosa:**

•

**Cattle**

- Milk. 0 dia

- Meat and offal. 0 dia

•

**Goat**

- Milk. 0 dia

- Meat and offal. 0 dia

•

**Sheep**

- Milk. 0 dia

- Meat and offal. 0 dia

•

**Horse**

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 dia

•

**Pig**

- Meat and offal. 0 dia

**Via subcutânea:**

•

**Cattle**

- Milk. 0 dia

- Meat and offal. 0 dia

•

**Goat**

- Milk. 0 dia

- Meat and offal. 0 dia

•

### **Sheep**

- Milk. 0 dia

- Meat and offal. 0 dia

•

### **Pig**

- Meat and offal. 0 dia

---

### **Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QB05BB01

---

### **Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### **Estado da autorização:**

Autorizado

---

### **Autorizado em:**

Alemanha

---

### **Disponibilidade:**

Alemanha

---

### **Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em alemão

Disponível apenas em alemão

---

## Informações adicionais

### **Tipo de direito:**

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês  
Norwegian

---

### **Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Dechra Veterinary Products Deutschland GmbH

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

17/06/2005

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

B BRAUN MEDICAL S.A.

---

**Autoridade responsável:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Número da autorização:**

6249171.00.00

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

17/06/2005

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.