

Serumelektrolytlösung mit Glukose

Autorizado

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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Serumelektrolytlösung mit Glukose

Substância ativa:

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](#) [grego](#) [inglês](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [romeno](#) [sueco](#)

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 intraperitoneal

Via intravenosa

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

0.37 grama(s) / 1000.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

55.00 grama(s) / 1000.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

0.37 grama(s) / 1000.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

8.18 grama(s) / 1000.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

0.31 grama(s) / 1000.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intraperitoneal:

•

Cattle

- Milk. 0 dia

- Meat and offal. 0 dia

•

Goat

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 dia

•

Sheep

- Milk. 0 dia

- Meat and offal. 0 dia

•

Horse

- Milk. 0 dia

- Meat and offal. 0 dia

•

Pig

- Meat and offal. 0 dia

Via intravenosa:

•

Cattle

- Milk. 0 dia

- Meat and offal. 0 dia

•

Goat

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 dia

-

Sheep

- Milk. 0 dia

- Meat and offal. 0 dia

-

Horse

- Milk. 0 dia

- Meat and offal. 0 dia

-

Pig

- Meat and offal. 0 dia

Via subcutânea:

-

Cattle

- Milk. 0 dia

- Meat and offal. 0 dia

-

Goat

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 dia

-

Sheep

- Milk. 0 dia

- Meat and offal. 0 dia

-

Horse

- 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

Descrição da embalagem:

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:

Virbac Tierarzneimittel GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

21/06/2005

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Virbac

Autoridade responsável:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número da autorização:

6595571.00.00

Data da alteração do estado de autorização:

21/06/2005

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.