

Plasmalyte WET 5,26 g/1000 ml + 0,37 g/1000 ml + 0,3 g/1000 ml + 3,68 g/1000 ml + 5,02 g/1000 ml Roztwór do infuzji

Autorizat

- Sodium chloride
- Potassium chloride
- Magnesium chloride hexahydrate
- Sodium acetate trihydrate
- Sodium gluconate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Plasmalyte WET 5,26 g/1000 ml + 0,37 g/1000 ml + 0,3 g/1000 ml + 3,68 g/1000 ml + 5,02 g/1000 ml Roztwór do infuzji

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Pisică

Cal

Câine

Calea de administrare:

Administrare intravenoasă

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

5.26 gram(e) / 1000.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

0.37 gram(e) / 1000.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

0.30 gram(e) / 1000.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

3.68 gram(e) / 1000.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

5.02 gram(e) / 1000.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție perfuzabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intravenoasă:

-

Cal

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QB05BB01

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Poloneză](#)

Disponibile numai în [Poloneză](#)

Disponibile numai în [Poloneză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Baxter Polska Sp. z o.o.

Data autorizației de comercializare:

12/07/2019

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Bieffe Medital S.A.

Autoritatea responsabilă:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numărul autorizației:

2896

Data modificării statusului autorizației:

12/07/2019

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.