

SOLUZIONE ELETTROLITICA REIDRATANTE III

Autorizat

- Sodium chloride
- Potassium chloride
- Magnesium chloride hexahydrate
- Calcium chloride dihydrate
- Sodium acetate
- Sodium citrate dihydrate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

SOLUZIONE ELETTROLITICA REIDRATANTE III

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Câine

Oaie

Cal (care nu este destinat producției de alimente)

Pisică

Porc

Cal

Calea de administrare:

Administrare intravenoasă

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

5.00 gram(e) / 1000.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

0.75 gram(e) / 1000.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

0.31 gram(e) / 1000.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

0.35 gram(e) / 1000.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

6.40 gram(e) / 1000.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

0.75 gram(e) / 1000.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție perfuzabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intravenoasă:

•

Bovine

- Lapte. 0 zi

- Carne și organe. 0 zi

•

Oaie

- Lapte. 0 zi

- Carne și organe. 0 zi

-

Porc

- Carne și organe. 0 zi

-

Cal

- Carne și organe. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QB05BB01

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează fără 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 [Italiană](#)

Disponibile numai în [Italiană](#)

Disponibile numai în [Italiană](#)

Disponibile numai în [Italiană](#)

Disponibile numai în [Italiană](#)

Disponibile numai în [Italiană](#)

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:

Industria Farmaceutica Galenica Senese S.r.l.

Data autorizației de comercializare:

29/09/1999

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Industria Farmaceutica Galenica Senese S.r.l.

Autoritatea responsabilă:

Ministry Of Health

Numărul autorizației:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

Data modificării statusului autorizației:

29/09/1999

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

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.