

# ELETTROLITICA REIDRATANTE III S.A.L.F. Soluzione isotonica per infusione endovenosa per bovini, equini, cani e gatti

Autorizat

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

## Identificarea produsului

### **Denumirea medicamentului:**

ELETTROLITICA REIDRATANTE III S.A.L.F. Soluzione isotonica per infusione endovenosa per bovini, equini, cani e gatti

### **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  
Pisică  
Cal

---

**Calea de administrare:**

Administrare intravenoasă

---

## Detalii produs

**Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în Engleză  
6.40 gram(e) / 1000.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză  
0.35 gram(e) / 1000.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză  
0.31 gram(e) / 1000.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză  
0.75 gram(e) / 1000.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză  
5.00 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**

- Milk. 0 zi

- 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](#)

---

**Disponibil în:**

Italy

---

**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](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

S.A.L.F. S.p.A. Laboratorio Farmacologico

---

**Data autorizației de comercializare:**

15/11/2005

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

S.A.L.F. S.p.A. Laboratorio Farmacologico

---

**Autoritatea responsabilă:**

MdS

---

**Numărul autorizației:**

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

---

**Data modificării statusului autorizației:**

15/11/2010

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Combined File of all Documents

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