

ELETTROLITICA REIDRATANTE III ACME, soluzione perfusionale per cavalli, bovini, cani e gatti

Autorizat

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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

ELETTROLITICA REIDRATANTE III ACME, soluzione perfusionale per cavalli, bovini, 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

Cal
Pisică

Calea de administrare:

Administrare intraperitoneală
Administrare transdermică
Administrare intravenoasă

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
0.50 gram(e) / 100.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
0.08 gram(e) / 100.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
0.03 gram(e) / 100.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
0.04 gram(e) / 100.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
0.64 gram(e) / 100.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
0.08 gram(e) / 100.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție perfuzabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intraperitoneală:

-

Bovine

- Carne și organe, lapte. 0 zi

-

Cal

- Carne și organe, lapte. 0 zi

Administrare transdermică:

-

Bovine

- Carne și organe, lapte. 0 zi

-

Cal

- Carne și organe, lapte. 0 zi

Administrare intravenoasă:

-

Bovine

- Carne și organe, lapte. 0 zi

-

Cal

- Carne și organe, lapte. 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](#)
Disponibile numai în [Italiană](#)
Disponibile numai în [Italiană](#)
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](#) [Suedează](#)
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

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

Deținătorul autorizației de comercializare:

Acme S.r.l.

Data autorizației de comercializare:

29/11/1995

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Fresenius Kabi Italia S.r.l. In Breve Fki S.r.l.

Autoritatea responsabilă:

Ministry Of Health

Numărul autorizației:

100330

Data modificării statusului autorizației:

10/02/2017

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 (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.