

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

Ima  
dovoljenje za  
promet

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

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

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

---

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

---

### Ciljne živalske vrste:

govedo

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Pot uporabe:**

Intraperitonealna uporaba

Transdermalna uporaba

Intravenska uporaba

---

## Podatki o zdravilu

### **Učinkovina / Jakost:**

Na voljo samo v [English](#)

0.50 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

0.08 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

0.03 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

0.04 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

0.64 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

0.08 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

---

### **Farmacevtska oblika:**

Raztopina za infundiranje

---

### **Karenca glede na pot uporabe:**

**Intraperitonealna uporaba:**

- 

**govedo**

- Meat and offal, milk. 0 day

- 

**Horse**

- Meat and offal, milk. 0 day

**Transdermalna uporaba:**

- 

**govedo**

- Meat and offal, milk. 0 day

- 

**Horse**

- Meat and offal, milk. 0 day

**Intravenska uporaba:**

- 

**govedo**

- Meat and offal, milk. 0 day

- 

**Horse**

- Meat and offal, milk. 0 day

---

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil,  
ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QB05BB01

---

**Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja brez veterinarskega recepta

---

**Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Valid

---

**Ima dovoljenje za promet v:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Na voljo v:**

Italy

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [Italian](#)

Na voljo samo v [Italian](#)

Na voljo samo v [Italian](#)

Na voljo samo v [Italian](#)

Na voljo samo v [Italian](#)

Na voljo samo v [Italian](#)

Na voljo samo v [Italian](#)

Na voljo samo v [Italian](#)

Na voljo samo v [Italian](#)

Na voljo samo v [Italian](#)

Na voljo samo v [Italian](#)

Na voljo samo v [Italian](#)

Na voljo samo v [Italian](#)

Na voljo samo v [Italian](#)

Na voljo samo v [Italian](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta dovoljenja:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Acme S.r.l.

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

29/11/1995

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

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

---

**Pristojni organ:**

Ministry Of Health

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

100330

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

10/02/2017

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.