

# Infusolec Infusionsvätska, lösning

Godkänd

- Sodium lactate
- Sodium chloride
- Potassium chloride
- Calcium chloride dihydrate

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

Infusolec Infusionsvätska, lösning

---

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

### Djurslag:

Nöt

Hund

Häst

Katt

---

### Administreringsväg:

Intravenös användning

---

## Ytterligare information om produkten

### **Aktiv substans och styrka:**

Finns tillgänglig endast på engelska  
3.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska  
6.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska  
0.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska  
0.27 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Läkemedelsform:**

Infusionsvätska, lösning

---

### **Karenstid per administreringsväg:**

#### **Intravenös användning:**

- 

#### **Nöt**

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 timme

- 

#### **Häst**

- Meat and offal. 0 dygn
- 

### **Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QB05BB01

---

### **Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

### **Godkännandestatus:**

Godkänd

---

### **Godkänd i:**

Sverige

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Infusionspåse, 5000 ml (plast)  
Infusionspåse, 2 x 5000 ml (plast)  
Infusionspåse, 15 x 500 ml (plast)  
Infusionspåse, 3 x 3000 ml (plast)  
Infusionspåse, 2 x 5000 ml (med kombiport) (plast)  
Infusionspåse, 4 x 3000 ml (plast)  
Infusionspåse, 10 x 1000 ml (plast)  
Infusionspåse, 20 x 500 ml (plast)  
Infusionspåse, 20 x 250 ml (plast)  
Infusionspåse, 5000 ml (med kombiport) (plast)  
Infusionspåse, 3000 ml (plast)  
Infusionspåse, 1000 ml (plast)  
Infusionspåse, 500 ml (plast)  
Infusionspåse, 250 ml (plast)  
Infusionspåse, 250 ml (plast)  
Infusionspåse, 250 ml (plast)

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Dechra Regulatory B.V.

---

**Godkännandedatum:**

17/10/2013

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Infomed Fluids S.R.L.

Industria Farmaceutica Galenica Senese S.r.l.

---

**Ansvarig myndighet:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Godkännandenummer:**

48074

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

17/10/2013

---

**Referensmedlemsstat:**

Irland

---

**Procedurnummer:**

IE/V/0512/001

---

**Berörda medlemsstater:**

Belgien Danmark Frankrike Tyskland Nederländerna Sverige  
Storbritannien (Nordirland)

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Produktresumé

svenska (PDF)

Publicerad på: 31/07/2025

[Ladda ner](#)

Bipacksedel

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext