

D. HYDRAT SOLUTION POUR PERFUSION

Разрешен

- Glucose
- Caffeine
- Sodium chloride
- Sodium hydrogen carbonate
- Sucrose

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

D. HYDRAT SOLUTION POUR PERFUSION

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

теле

Начин на приложение:

Интравенозно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
30.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски
0.38 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски
9.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инфузионен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Интравенозно приложение:

-

теле

- Meat and offal. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QB05BB02

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски
Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Френски

Допълнителна информация**Вид правомощия:**

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Френски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Dopharma France S.A.S.

Дата на разрешение за търговия:

18/06/1992

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Dopharma France

Отговорен орган:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Номер на разрешението за търговия:

FR/V/0408561 0/1992

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

18/06/2012

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Package Leaflet and Labelling

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.