

Hypertonic 72 mg/ml Solution for infusion

Разрешен

- Sodium chloride

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Hypertonic 72 mg/ml Oplossing voor infusie

Hypertonic 72 mg/ml Solution pour perfusion

Hypertonic 72 mg/ml Infusionslösung

Hypertonic 72 mg/ml Solution for infusion

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

куче

кон

говеда

котка

Начин на приложение:

Интравенозно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

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

Фармацевтична форма:

Инфузионен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Интравенозно приложение:

•

кон

- Meat and offal. no withdrawal period Zero days

- Milk. no withdrawal period Zero hours

•

говеда

- Meat and offal. no withdrawal period Zero days

- Milk. no withdrawal period Zero hours

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QB05BB01

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 Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски
Налично само в Английски
Налично само в Английски
Налично само в Английски
Налично само в Английски
Налично само в Английски

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 Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Dechra Regulatory B.V.

Дата на разрешение за търговия:

23/01/2018

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Infomed Fluids S.R.L.

Industria Farmaceutica Galenica Senese S.r.l.

Отговорен орган:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Номер на разрешението за търговия:

BE-V522071

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

23/01/2018

Референтна държава членка:

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

Процедурен номер:BE/V/0043/001

Засегната държава членка:

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

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

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

Налично само в Естонски Английски Френски Литовски Португалски Шведски
Исландски Norwegian

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

Документи

Листовка

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

Кратка характеристика на продукта

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

Данни върху опаковката

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

Combined File of all Documents

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