

CHLORURE DE SODIUM
HYPERTONIQUE OSALIA 72
MG/ML, SOLUTION POUR
PERFUSION POUR BOVINS,
CHEVAUX, PORCINS, OVINS,
CAPRINS, CHIENS ET CHATS

Autoriseret

- Sodium chloride

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

CHLORURE DE SODIUM HYPERTONIQUE OSALIA 72 MG/ML, SOLUTION POUR
PERFUSION POUR BOVINS, CHEVAUX, PORCINS, OVINS, CAPRINS, CHIENS ET CHATS

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg
Svin
Kat
Hest
Får
Ged

Hund

Administrationsvej:

Intravenøs anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

72.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektions-/infusionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intravenøs anvendelse:

•

Kvæg

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 dag

•

Svin

- Meat and offal. 0 dag

•

Hest

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 dag

•

Får

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 dag

•

Ged

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QB05BB01

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [French](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Osalia

Dato for markedsføringstilladelse:

27/04/2021

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

S.A.L.F. S.p.A. Laboratorio Farmacologico

Ansvarlig myndighed:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Markedsføringstilladelsesnummer:

FR/V/9363146 8/2021

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

27/04/2021

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Package Leaflet and Labelling

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

fr-puar-600000040684-np-rpe644-fr.pdf