

Fysiologiske Zoutoplossing Dechra Oplossing voor injectie

Autoriseret

- Sodium chloride

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Fysiologiske Zoutoplossing Dechra Oplossing voor injectie

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Føl

Kalv

Kat

Kvæg

Hest

Svin

Hund

Administrationsvej:

Intravenøs anvendelse

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

9.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intravenøs anvendelse:

•

Føl

- Meat and offal. 0 dag

•

Kalv

- Meat and offal. 0 dag

•

Kvæg

- Meat and offal. 0 dag 0 days

- Milk. 0 dag 0 days

•

Hest

- Meat and offal. 0 dag 0 days

- Milk. 0 dag 0 days

•

Svin

- Meat and offal. 0 dag 0 days

Subkutan anvendelse:

•

Kalv

- Meat and offal. 0 dag

•

Føl

- Meat and offal. 0 dag

•

Kvæg

- Meat and offal. 0 dag 0 days

- Milk. 0 dag 0 days

•

Svin

- Meat and offal. 0 dag 0 days

•

Hest

- Meat and offal. 0 dag 0 days

- Milk. 0 dag 0 days

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QB05XA03

Udleveringsbestemmelse:

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

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

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

Tilgængelig i:

Belgium

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

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

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Dechra Veterinary Products

Dato for markedsføringstilladelse:

30/10/2006

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Eurovet Animal Health B.V.

Ansvarlig myndighed:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Markedsføringstilladelsesnummer:

BE-V288294

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

20/04/2016

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.

Indlægsseddel

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

Etikettering

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