

Sodio cloruro 9 mg/ml soluzione fisiologica soluzione per infusione per bovini, cavalli, suini, ovini, caprini, cani e gatti

Autoriseret

- Sodium chloride

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Sodio cloruro 9 mg/ml soluzione fisiologica soluzione per infusione per bovini, cavalli, suini, ovini, caprini, cani e gatti

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg
Hund
Ged
Får
Hest
Kat
Svin

Administrationsvej:

Intraperitoneal anvendelse

Intravenøs anvendelse

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

9.00 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Infusionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intraperitoneal anvendelse:

•

Kvæg

- Milk. 0 dag

- Meat and offal. 0 dag

•

Ged

- Milk. 0 dag

- Meat and offal. 0 dag

•

Får

- Milk. 0 dag

- Meat and offal. 0 dag

•

Hest

- Milk. 0 dag

- Meat and offal. 0 dag

•

Svin

- Meat and offal. 0 dag

Intravenøs anvendelse:

•

Kvæg

- Milk. 0 dag

- Meat and offal. 0 dag

•

Ged

- Milk. 0 dag

- Meat and offal. 0 dag

•

Får

- Milk. 0 dag

- Meat and offal. 0 dag

•

Hest

- Milk. 0 dag

- Meat and offal. 0 dag

•

Svin

- Meat and offal. 0 dag

Subkutan anvendelse:

•

Kvæg

- Milk. 0 dag

- Meat and offal. 0 dag

•

Ged

- Milk. 0 dag

- Meat and offal. 0 dag

•

Får

- Milk. 0 dag

- Meat and offal. 0 dag

•

Hest

- Milk. 0 dag

- Meat and offal. 0 dag

•

Svin

- Meat and offal. 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](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

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

Tilgængelig i:

Italy

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

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

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

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

Dato for markedsføringstilladelse:

28/12/2004

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

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

Ansvarlig myndighed:

Ministry Of Health

Markedsføringstilladelsesnummer:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

28/12/2009

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

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