

# AQUPHARM SODIUM CHLORIDE 9 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION/INFUSION

Autoriseret

- Sodium chloride

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

AQUPHARM SODIUM CHLORIDE 9 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION/INFUSION  
Aqupharm Natriumchloride 9 mg/ml oplossing voor injectie of infusie

---

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

---

### Dyreart:

Kvæg  
Svin  
Kanin  
Kat  
Hest  
Får  
Ged  
Hund

---

### Administrationsvej:

Intravenøs anvendelse  
Subkutan anvendelse

---

# Produktoplysninger

## **Aktiv substans og styrke:**

Kun tilgængelig på [English](#)

9.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

## **Lægemiddelform:**

Infusionsvæske, opløsning

---

## **Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**

### **Intravenøs anvendelse:**

- **Kvæg**

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 hour

- **Svin**

- Meat and offal. 0 dag

- **Kanin**

- Meat and offal. 0 dag

- **Kat**

- **Hest**

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 hour

- **Får**

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 hour

- **Ged**

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 hour

- **Hund**

### **Subkutan anvendelse:**

- **Kvæg**

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 hour

- **Svin**

- Meat and offal. 0 dag

- **Kanin**

- Meat and offal. 0 dag

- **Kat**

- **Hest**

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 hour

- **Får**

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 hour

- **Ged**

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 hour

- **Hund**

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QB05BB01

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [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](#)

---

**Tilgængelig i:**

Netherlands

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

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](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Ecuphar

---

### **Dato for markedsføringstilladelse:**

16/09/2016

---

### **Produktionssteder for batchfrigivelse:**

Infomed Fluids S.R.L.

---

### **Ansvarlig myndighed:**

Medicines Evaluation Board

---

### **Markedsføringstilladelsesnummer:**

REG NL 117952

---

### **Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

22/03/2022

---

### **Referencemedlemsstat:**

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

---

### **Procedurenummer:**

FR/V/0302/001

---

**Berørte medlemsstater:**

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

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

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

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

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

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

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

Kun tilgængelig på [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://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.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000030863>