

Fysiologische zoutoplossing, 9 mg/ml, oplossing voor injectie

Zugelassen

- Sodium chloride

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Fysiologische zoutoplossing, 9 mg/ml, oplossing voor injectie

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Wiederkäuer

Einhufer

Schwein

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [niederländisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [Norwegian](#)

Fleischfresser

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

9.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intravenöse Anwendung:

-

Wiederkäuer

- Milch. no withdrawal period Withdrawal period = zero days
- Fleisch und Innereien. no withdrawal period Withdrawal period = zero days

-

Einhufer

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period Withdrawal period = zero days

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period Withdrawal period = zero days

-

Fowl

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period Withdrawal period = zero days
- Egg. no withdrawal period Withdrawal period = zero days

subkutane Anwendung:

-

Wiederkäuer

- Milch. no withdrawal period Withdrawal period = zero days
- Fleisch und Innereien. no withdrawal period Withdrawal period = zero days

-

Einhufer

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period Withdrawal period = zero days

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period Withdrawal period = zero days

-

Fowl

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period Withdrawal period = zero days
- Egg. no withdrawal period Withdrawal period = zero days

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QB05XA03

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Niederlande

Verfügbar in:

Niederlande

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Eurovet Animal Health B.V.

Zulassungsdatum:

16/01/1992

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Eurovet Animal Health B.V.

Zuständige Behörde:

Medicines Evaluation Board

Zulassungsnummer:

REG NL 1247

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

16/07/2008

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.