

Aqupharm 11 (Hartmann's) Solution for Infusion

Zugelassen

- Sodium chloride
- Sodium lactate
- Calcium chloride
- Potassium chloride

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Aqupharm 11 (Hartmann's) Solution for Infusion

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Schwein

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

Katze

Pferd

Schaf

Ziege

Hund

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

6.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

3.10 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Infusionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intravenöse Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Rabbit

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag

-

Ziege

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag

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

QB05BB01

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Irland

Verfügbar in:

Irland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

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 italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Ecuphar

Zulassungsdatum:

16/12/2016

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratoire Bioluz

Zuständige Behörde:

Health Products Regulatory Authority

Zulassungsnummer:

VPA10491/011/001

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

16/12/2016

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0303/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien Finnland Ungarn Island Irland Niederlande

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

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.

eu-puar-frv0303001-mr-rpe239-en.pdf