

Fysiologische Zoutoplossing Dechra Oplossing voor injectie

Εγκεκριμένο

- Sodium chloride

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

Fysiologische Zoutoplossing Dechra Oplossing voor injectie

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

ΠΩΛΟΙ

Μόσχος

Γάτα

Βοοειδή

Άλογο

Χοίρος

Σκύλος

Οδός χορήγησης:

Ενδοφλέβια χρήση

Υποδόρια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

9.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδοφλέβια χρήση:

-

ΠΩΛΟΙ

- Meat and offal. 0 Ημέρα

-

Μόσχος

- Meat and offal. 0 Ημέρα

-

Βοοειδή

- Meat and offal. 0 Ημέρα 0 days

- Γάλα. 0 Ημέρα 0 days

-

Άλογο

- Meat and offal. 0 Ημέρα 0 days

- Γάλα. 0 Ημέρα 0 days

-

Χοίρος

- Meat and offal. 0 Ημέρα 0 days

Υποδόρια χρήση:

-

Μόσχος

- Meat and offal. 0 Ημέρα

-

ΠΩΛΟΙ

- Meat and offal. 0 Ημέρα

-

Βοοειδή

- Meat and offal. 0 Ημέρα 0 days

- Γάλα. 0 Ημέρα 0 days

-

Χοίρος

- Meat and offal. 0 Ημέρα 0 days

-

Άλογο

- Meat and offal. 0 Ημέρα 0 days

- Γάλα. 0 Ημέρα 0 days

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:
QB05XA03

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά
Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά
Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διαθέσιμο σε:

Belgium

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Dechra Veterinary Products

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

30/10/2006

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Eurovet Animal Health B.V.

Αρμόδια αρχή:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Αριθμός έγκρισης:

BE-V288294

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

20/04/2016

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ

Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Επισήμανση

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.