

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

Εξουσιοδοτημένο

- Sodium chloride

Product identification

Όνομασία φαρμάκου:

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

Aquapharm nátrium-klorid 9 mg/ml oldatos injekció / infúzió A.U.V.

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε English

Είδη ζώων:

Βοοειδή

Χοίρος

Κουνέλι

Γάτα

Άλογο

Πρόβατο

Αίγα

Σκύλος

Οδός χορήγησης:

Ενδοφλέβια χρήση

Υποδόρια χρήση

Product details

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε English

9.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Διάλυμα για έγχυση

Withdrawal period by route of administration:

Ενδοφλέβια χρήση:

• Βοοειδή

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ώρα

• Χοίρος

- Meat and offal. 0 Ημέρα

• Κουνέλι

- Meat and offal. 0 Ημέρα

• Γάτα

• Άλογο

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ώρα

• Πρόβατο

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ώρα

• Αίγα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ώρα

• Σκύλος

Υποδόρια χρήση:

• Βοοειδή

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ώρα

- **Χοίρος**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- **Κουνέλι**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- **Γάτα**

- **Άλογο**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ώρα

- **Πρόβατο**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ώρα

- **Αίγα**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ώρα

- **Σκύλος**

Ανατομικός, θεραπευτικός, χημικός κτηνιατρικός κωδικός (ATCvet):

QB05BB01

Νομικό καθεστώς της προμήθειας:

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Καθεστώς άδειας:

Έγκυρη

Authorised in:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Ecuphar

Marketing authorisation date:

15/10/2016

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Infomed Fluids S.R.L.

Αρμόδια αρχή:

National Food Chain Safety Office

Αριθμός άδειας:

3809/X/16 NÉBIH ÁTI

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος άδειας:

15/10/2016

Κράτος Μέλος αναφοράς:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Αριθμός διαδικασίας:

FR/V/0302/001

Ενδιαφερόμενο Κράτος Μέλος:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000030840>