

Fysiologische zoutoplossing, 9 mg/ml, oplossing voor injectie

Autorizado

- Sodium chloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Fysiologische zoutoplossing, 9 mg/ml, oplossing voor injectie

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Rumiantes

Équidos

Porcino

Aves de corral

Carnívoros

Vía de administración:

Vía intravenosa

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

9.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intravenosa:

•

Rumiantes

- Milk. no withdrawal period Withdrawal period = zero days

- Meat and offal. no withdrawal period Withdrawal period = zero days

•

Équidos

- Meat and offal. no withdrawal period Withdrawal period = zero days

•

Porcino

- Meat and offal. no withdrawal period Withdrawal period = zero days

•

Aves de corral

- Meat and offal. no withdrawal period Withdrawal period = zero days

- Egg. no withdrawal period Withdrawal period = zero days

Vía subcutánea:

•

Rumiantes

- Milk. no withdrawal period Withdrawal period = zero days

- Meat and offal. no withdrawal period Withdrawal period = zero days

•

Équidos

- Meat and offal. no withdrawal period
Withdrawal period = zero days

•

Porcino

- Meat and offal. no withdrawal period
Withdrawal period = zero days

•

Aves de corral

- Meat and offal. no withdrawal period
Withdrawal period = zero days

- Egg. no withdrawal period
Withdrawal period = zero days

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QB05XA03

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Países Bajos

Disponible en:

Países Bajos

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Eurovet Animal Health B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

16/01/1992

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Eurovet Animal Health B.V.

Autoridad responsable:

Medicines Evaluation Board

Número de autorización:

REG NL 1247

Fecha de modificación del estado de la autorización:

16/07/2008

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.