

# Fysiologische Zoutoplossing Dechra Oplossing voor injectie

Autorizado

- Sodium chloride

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Fysiologische Zoutoplossing Dechra Oplossing voor injectie

---

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Potros  
Terberos  
Gatos  
Bovino  
Caballos  
Porcino  
Perros

---

### **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:

- 

##### Potros

- Meat and offal. 0 Día

- 

##### Terneros

- Meat and offal. 0 Día

- 

##### Bovino

- Meat and offal. 0 Día 0 days

- Milk. 0 Día 0 days

- 

##### Caballos

- Meat and offal. 0 Día 0 days

- Milk. 0 Día 0 days

- 

##### Porcino

- Meat and offal. 0 Día 0 days

#### Vía subcutánea:

- 

### **Terneros**

- Meat and offal. 0 Día

- 

### **Potros**

- Meat and offal. 0 Día

- 

### **Bovino**

- Meat and offal. 0 Día 0 days

- Milk. 0 Día 0 days

- 

### **Porcino**

- Meat and offal. 0 Día 0 days

- 

### **Caballos**

- Meat and offal. 0 Día 0 days

- Milk. 0 Día 0 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](#) [Norwegian](#)

---

## **Estado de la autorización:**

Autorizado

---

## **Autorizado en:**

Bélgica

---

**Disponible en:**

Bélgica

---

**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](#) [Italian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Dechra Veterinary Products

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

30/10/2006

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Autoridad responsable:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Número de autorización:**

BE-V288294

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

20/04/2016

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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

Etiquetado

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