

Hypertonic 72 mg/ml Solution for infusion

Autorizado

- Sodium chloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Hypertonic 72 mg/ml oplossing voor infusie

Hypertonic 72 mg/ml Solution for infusion

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Caballos

Bovino

Gatos

Vía de administración:

Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

72.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución para perfusión

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía intravenosa:**

-

Caballos

- Meat and offal. no withdrawal period Zero days

- Milk. no withdrawal period Zero hours

-

Bovino

- Meat and offal. no withdrawal period Zero days

- Milk. no withdrawal period Zero hours

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

QB05BB01

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

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Dechra Regulatory B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

31/10/2017

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Infomed Fluids S.R.L.
Industria Farmaceutica Galenica Senese S.r.l.

Autoridad responsable:

Medicines Evaluation Board

Número de autorización:

REG NL 120242

Fecha de modificación del estado de la autorización:

19/01/2022

Estado miembro de referencia:

Bélgica

Número de procedimiento:

BE/V/0043/001

Estados miembros afectados:

Francia Alemania Países Bajos

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

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.