

Sodio cloruro 9 mg/ml soluzione fisiologica soluzione per infusione per bovini, cavalli, suini, ovini, caprini, cani e gatti

Autorizado

- Sodium chloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Sodio cloruro 9 mg/ml soluzione fisiologica soluzione per infusione per bovini, cavalli, suini, ovini, caprini, cani e gatti

Principio activo:

Disponibile unicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Perros

Caprino

Ovino

Caballos

Gatos

Porcino

Vía de administración:

Vía intraperitoneal

Vía intravenosa

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English

9.00 Gramo(s) / 1000.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución para perfusión

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intraperitoneal:

-

Bovino

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

-

Caprino

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

-

Ovino

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

-

Caballos

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

Vía intravenosa:

•

Bovino

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

•

Caprino

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

•

Ovino

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

•

Caballos

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

•

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

Vía subcutánea:

•

Bovino

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

•

Caprino

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

•

Ovino

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

•

Caballos

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

•

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios

(ATCvet):

QB05BB01

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Italia

Disponibile en:

Italia

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [Italian](#)

Disponibile únicamente en [Italian](#)

Disponibile únicamente en [Italian](#)

Disponibile únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)
Disponible únicamente en [Italian](#)
Disponible únicamente en [Italian](#)
Disponible únicamente en [Italian](#)
Disponible únicamente en [Italian](#)

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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

S.A.L.F. S.p.A. Laboratorio Farmacologico

Fecha de autorización de comercialización:

28/12/2004

Fabricante responsable de la liberación del lote:

S.A.L.F. S.p.A. Laboratorio Farmacologico

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

28/12/2009

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 (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.