

Sodio bicarbonato S.A.L.F 8,4% (84 mg/ml) Soluzione per infusione endovenosa

Autorizado

- Sodium hydrogen carbonate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Sodio bicarbonato S.A.L.F 8,4% (84 mg/ml) Soluzione per infusione endovenosa

Principio activo:

Disponibile unicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino
Caprino
Ovino
Caballos
Porcino
Perros
Gatos

Vía de administración:

Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English

84.00 Gramo(s) / 1000.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución para perfusión

Tiempo de espera por vía de administración:

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

- Meat and offal. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

-

Caballos

- Meat and offal. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

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

QB05XA02

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:

Italia

Disponible en:

Italia

Descripción del formato:

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

Titular de la autorización de comercialización:

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

Fecha de autorización de comercialización:

10/04/2019

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:

15/05/2019

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.