

SODIO CLORURO 0,9% (Soluzione Fisiologica)

Autorizado

- Sodium chloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

SODIO CLORURO 0,9% (Soluzione Fisiologica)

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Todas las especies

Vía de administración:

Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)
9.00 Gramo(s) / 1000.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución para perfusión

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intravenosa:

- ## Todas las especies

- All relevant tissues. 0 Días

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

QB05BB01

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Italia

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en Italian

Disponibile únicamente en Italian

Disponibile únicamente en Italian

Disponibile únicamente en Italian

Disponibile únicamente en Italian

Disponibile únicamente en Italian

Disponibile únicamente en Italian

Disponibile únicamente en Italian

Disponibile únicamente en Italian

Disponibile únicamente en Italian

Disponibile únicamente en Italian

Disponibile únicamente en Italian

Disponibile únicamente en Italian

Disponibile 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](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Industria Farmaceutica Galenica Senese S.r.l.

Fecha de autorización de comercialización:

1/04/1997

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Industria Farmaceutica Galenica Senese S.r.l.

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:

1/03/2007

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.