

Aquopharm 11 (Hartmann's) Solution for Infusion

Autorizado

- Sodium chloride
- Sodium lactate
- Calcium chloride
- Potassium chloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Aquopharm 11 (Hartmann's) Solution for Infusion

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Porcino

Conejos

Gatos

Caballos

Ovino

Caprino

Perros

Vía de administración:

Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
6.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
3.10 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
0.20 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
0.40 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución para perfusión

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intravenosa:

-

Bovino

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

-

Conejos

- Meat and offal. 0 Día

-

Caballos

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

•

Ovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

•

Caprino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

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:

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

Disponible en:

United Kingdom (Northern Ireland)

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](#)

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:

Ecuphar

Fecha de autorización de comercialización:

22/09/2016

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratoire Bioluz

Autoridad responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Número de autorización:

Vm 32742/4020

Fecha de modificación del estado de la autorización:

7/08/2023

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0303/001

Estados miembros afectados:

Bélgica Finlandia Hungría Islandia Irlanda 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.

eu-puar-frv0303001-mr-rpe239-en.pdf