

Aqupharm 1 (9 mg/ml) Solution for Injection/Infusion

Autorisé

- Sodium chloride

Identification du produit

Dénomination du médicament:

AQUPHARM SODIUM CHLORIDE 9 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION/INFUSION

Aqupharm 1 (9 mg/ml) Solution for Injection/Infusion

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Porc

Lapin

Chat

Cheval

Mouton

Chèvre

Chien

Voie d'administration:

Voie intraveineuse

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
9.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable/pour perfusion

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intraveineuse:

-

Bovins

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 day

-

Porc

- Viande et abats. 0 day

-

Lapin

- Viande et abats. 0 day

-

Cheval

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 day

-

Mouton

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 day

-

Chèvre

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 day

Voie sous-cutanée:

•

Bovins

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 day

•

Porc

- Viande et abats. 0 day

•

Lapin

- Viande et abats. 0 day

•

Cheval

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 day

•

Mouton

- Lait. 0 day
- Viande et abats. 0 day

•

Chèvre

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QB05BB01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Disponible en:

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais Italian Latvian Norwegian

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Ecuphar

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

22/09/2016

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Laboratoire Bioluz

Autorité responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Numéro de l'autorisation:

Vm 32742/4019

Date de modification du statut de l'autorisation:

7/08/2023

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0302/001

États membres concernés:

Belgique Finlande Hongrie Islande Irlande Pays-Bas Suède

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet