

# D. HYDRAT SOLUTION POUR PERFUSION

Ovlašten

- Glucose
- Caffeine
- Sodium chloride
- Sodium hydrogen carbonate
- Sucrose

## Product identification

### **Naziv VMP-a:**

D. HYDRAT SOLUTION POUR PERFUSION

---

### **Djelatna tvar:**

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

---

### **Ciljne vrste životinja:**

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)  
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#)  
[Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Način primjene:**

Intravenski

---

## Product details

### Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)

30.00 miligram / 1.00 mililitar

Dostupno samo u [English](#)

0.38 miligram / 1.00 mililitar

Dostupno samo u [English](#)

9.00 miligram / 1.00 mililitar

Dostupno samo u [English](#)

10.00 miligram / 1.00 mililitar

Dostupno samo u [English](#)

10.00 miligram / 1.00 mililitar

---

### Farmaceutski oblik:

Otopina za infuziju

---

### Withdrawal period by route of administration:

#### Intravenski:

- 

#### Cattle (calf)

- Meat and offal. 0 day

---

### Kod anatomske-terapijsko-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):

QB05BB02

---

### Pravni status opskrbe:

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)

[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Status odobrenja:

Važeće

---

### Authorised in:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis paketa:**

Dostupno samo u [French](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupno samo u [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Dopharma France S.A.S.

---

**Marketing authorisation date:**

18/06/1992

---

**Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:**

Dopharma France S.A.S.

---

**Odgovorno tijelo:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Broj autorizacije:**

FR/V/0408561 0/1992

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

18/06/2012

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Package Leaflet and Labelling

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000035526>