

D. HYDRAT SOLUTION POUR PERFUSION

Engedélyezett

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

Termék azonosítása

Készítmény neve:

D. HYDRAT SOLUTION POUR PERFUSION

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

borjú

Alkalmazás módja:

Intravénás alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

30.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

0.38 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

9.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos infúzió

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intravénás alkalmazás:

-

borjú

- Meat and offal. 0 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QB05BB02

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [French](#)

További információ**Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Dopharma France S.A.S.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

18/06/1992

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Dopharma France

Felelős hatóság:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Engedély száma:

FR/V/0408561 0/1992

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

18/06/2012

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Package Leaflet and Labelling

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.