

# Bicarbonaat, infusievloeistof, 56 mg/ml voor rund, kalf en paard

Engedélyezett

- Sodium hydrogen carbonate

## Termék azonosítása

### **Készítmény neve:**

Bicarbonaat, infusievloeistof, 56 mg/ml voor rund, kalf en paard

### **Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

### **Célállat faj:**

szarvasmarha

borjú

ló

### **Alkalmazás módja:**

Intravénás alkalmazás

## Termékjellemzők

### **Hatóanyag / Hatáserősség:**

Csak itt érhető el [English](#)

56.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

### **Gyógyszerforma:**

Oldatos infúzió

---

**Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:  
Intravénás alkalmazás:**

•

**szarvasmarha**

- Milk. no withdrawal period 0 days
- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

•

**borjú**

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

•

**ló**

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

---

**Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:**

QB05XA02

---

**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 [Dutch](#)

Csak itt érhető el [Dutch](#)

---

## 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:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

16/01/1992

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Felelős hatóság:**

Medicines Evaluation Board

---

**Engedély száma:**

REG NL 1278

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

26/11/2008

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

Combined File of all Documents

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