

Natrii chloridum vet 0,9 % Инфузионен разтвор

Ekki
heimilað

- Sodium chloride

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Natrii chloridum vet 0,9 % Инфузионен разтвор

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Sauðkind

Geit

Hestur

Svín

Hundur

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í bláæð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

9.00 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Innrennslislyf, lausn

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QA12CA01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Búlgaría

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Balkanpharma Troyan AD

Dagsetning markaðsleyfis:

10/10/2006

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Balkanpharma Troyan AD

Ábyrgt yfirvald:

Bulgarian Food Safety Authority

Markaðsleyfisnúmer:

656/11.10.2006

Dagsetning á breytingu stöðu:

16/12/2024

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.