

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

Heimilað

- Sodium chloride

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

AQUPHARM SODIUM CHLORIDE 9 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION/INFUSION
Aqupharm nátríum-klorid 9 mg/ml oldatos injekció / infúzió A.U.V.

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í enska

Marktegund:

Nautgripir

Svín

Kanína

Köttur

Hestur

Sauðkind

Geit

Hundur

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í bláæð

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

9.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf/innrennslislyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í bláæð:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Kanína

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 dagar

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 dagar

-

Geit

- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Mjólk. 0 dagar

Til notkunar undir húð:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Mjólk. 0 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Kanína

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Mjólk. 0 dagar

-

Sauðkind

- Mjólk. 0 dagar
- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Geit

- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Mjólk. 0 dagar

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

QB05BB01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Ungverjaland

Fáanlegt í:

Ungverjaland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Ecuphar

Dagsetning markaðsleyfis:

15/10/2016

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Laboratoire Bioluz

Ábyrgt yfirvald:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Markaðsleyfisnúmer:

3809/X/16 NÉBIH ÁTI

Dagsetning á breytingu stöðu:

15/10/2016

Umsjónarland (RMS):

Frakkland

Ferilsnúmer:

FR/V/0302/001

Þátttökulönd (CMS):

Belgía Finnland Ungverjaland Ísland Írland Holland Svíþjóð

Bretland (Norður-Írland)

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