

Fisiologische zoutoplossing, 9 mg/ml, oplossing voor injectie

Autorizzato

- Sodium chloride

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Fisiologische zoutoplossing, 9 mg/ml, oplossing voor injectie

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Disponibile solo in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Swedish](#)

equide

Suino

Galloanseri

Disponibile solo in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [English](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#)

Via di somministrazione:

Uso endovenoso

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

9.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso endovenoso:

-

Ruminant

- latte. no withdrawal period Withdrawal period = zero days
- carni e frattaglie. no withdrawal period Withdrawal period = zero days

-

equide

- carni e frattaglie. no withdrawal period Withdrawal period = zero days

-

Suino

- carni e frattaglie. no withdrawal period Withdrawal period = zero days

-

Galloanseri

- carni e frattaglie. no withdrawal period Withdrawal period = zero days
- uova. no withdrawal period Withdrawal period = zero days

Uso sottocutaneo:

-

Ruminant

- latte. no withdrawal period
Withdrawal period = zero days

- carni e frattaglie. no withdrawal period
Withdrawal period = zero days

•

equide

- carni e frattaglie. no withdrawal period
Withdrawal period = zero days

•

Suino

- carni e frattaglie. no withdrawal period
Withdrawal period = zero days

•

Galloanseri

- carni e frattaglie. no withdrawal period
Withdrawal period = zero days

- uova. no withdrawal period
Withdrawal period = zero days

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QB05XA03

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Paesi Bassi

Disponibile in:

Paesi Bassi

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Eurovet Animal Health B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

16/01/1992

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Eurovet Animal Health B.V.

Autorità responsabile:

Medicines Evaluation Board

Numero di autorizzazione:

REG NL 1247

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

16/07/2008

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.