

Fysiologische Zoutoplossing Dechra Oplossing voor injectie

Autorizzato

- Sodium chloride

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Fysiologische Zoutoplossing Dechra Oplossing voor injectie

Fysiologische Zoutoplossing Dechra Solution injectable

Fysiologische Zoutoplossing Dechra Injektionslösung

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cavallo (puledro)

Bovini (vitello)

Gatto

bovini

Cavallo

Suino

Cane

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:

-

Cavallo (puledro)

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Bovini (vitello)

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

bovini

- carni e frattaglie. 0 giorno 0 days

- latte. 0 giorno 0 days

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 0 giorno 0 days

- latte. 0 giorno 0 days

-

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno 0 days

Uso sottocutaneo:

-

Bovini (vitello)

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Cavallo (puledro)

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

bovini

- carni e frattaglie. 0 giorno 0 days

- latte. 0 giorno 0 days

-

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno 0 days

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 0 giorno 0 days

- latte. 0 giorno 0 days

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

QB05XA03

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario non soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Belgio

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:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Dechra Veterinary Products

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

30/10/2006

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Eurovet Animal Health B.V.

Autorità responsabile:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numero di autorizzazione:

BE-V288294

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

20/04/2016

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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