

Sodio cloruro 9 mg/ml soluzione fisiologica soluzione per infusione per bovini, cavalli, suini, ovini, caprini, cani e gatti

Autorizzato

- Sodium chloride

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Sodio cloruro 9 mg/ml soluzione fisiologica soluzione per infusione per bovini, cavalli, suini, ovini, caprini, cani e gatti

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini
Cane
Caprino
Ovino
Cavallo
Gatto
Suino

Via di somministrazione:

Uso intraperitoneale

Uso endovenoso
Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

9.00 grammo(i) / 1000.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione per infusione

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intraperitoneale:

-

bovini

- latte. 0 giorno
- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Caprino

- latte. 0 giorno
- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Ovino

- latte. 0 giorno
- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Cavallo

- latte. 0 giorno
- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno

Uso endovenoso:

•

bovini

- latte. 0 giorno

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

Caprino

- latte. 0 giorno

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

Ovino

- latte. 0 giorno

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

Cavallo

- latte. 0 giorno

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno

Uso sottocutaneo:

•

bovini

- latte. 0 giorno

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

Caprino

- latte. 0 giorno

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

Ovino

- latte. 0 giorno

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

Cavallo

- latte. 0 giorno

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno

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

QB05BB01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario non soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Italia

Disponibile in:

Italia

Descrizione della confezione:

Scatola di cartone contenente 12 flaconi in polipropilene (PP) da 500 ml

Scatola di cartone contenente 20 flaconi in polipropilene da 250 ml

1 flacone di polipropilene da 500 ml

Scatola di cartone contenente 2 sacche PVC free da 5000 ml

Scatola di cartone contenente 5 sacche PVC free da 2000 ml

Scatola di cartone contenente 10 sacche PVC free da 1000 ml

1 sacca PVC free da 5000 ml
1 sacca PVC free da 2000 ml
1 sacca PVC free da 1000 ml

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda bibliografica (Articolo 22 del Regolamento (UE) 2019/6)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

S.A.L.F. S.p.A. Laboratorio Farmacologico

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

28/12/2004

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

S.A.L.F. S.p.A. Laboratorio Farmacologico

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

28/12/2009

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti