

Sodio bicarbonato S.A.L.F 8,4% (84 mg/ml) Soluzione per infusione endovenosa

Autorizzato

- Sodium hydrogen carbonate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Sodio bicarbonato S.A.L.F 8,4% (84 mg/ml) Soluzione per infusione endovenosa

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini
Caprino
Ovino
Cavallo
Suino
Cane
Gatto

Via di somministrazione:

Uso endovenoso

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

84.00 grammo(i) / 1000.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione per infusione

Tempo di attesa per via di somministrazione:

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

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

-

Cavallo

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

-

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno

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

QB05XA02

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Italia

Disponibile in:

Italia

Descrizione della confezione:

Sacca in PVC free da 500 ml

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

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

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

10/04/2019

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:

15/05/2019

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti