

Aqupharm 1 (9 mg/ml) Solution for Injection/Infusion

Autorizzato

- Sodium chloride

Product identification

Denominazione del medicinale:

AQUPHARM SODIUM CHLORIDE 9 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION/INFUSION
Aqupharm 1 (9 mg/ml) Solution for Injection/Infusion

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini
Suino
Coniglio
Gatto
Cavallo
Ovino
Caprino
Cane

Via di somministrazione:

Uso endovenoso
Uso sottocutaneo

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

9.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione per infusione

Withdrawal period by route of administration:

Uso endovenoso:

-

bovini

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

-

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Coniglio

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Gatto

-

Cavallo

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

-

Ovino

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

-

Caprino

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

-

Cane

Uso sottocutaneo:

-

bovini

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

-

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Coniglio

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Gatto

-

Cavallo

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

-

Ovino

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

-

Caprino

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 ora

-

Cane

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

QB05BB01

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

United Kingdom (Northern Ireland)

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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:

Animalcare Limited

Marketing authorisation date:

22/09/2016

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

S.C. INFOMED FLUIDS S.R.L.

Autorità responsabile:

The Veterinary Medicines Directorate

Numero di autorizzazione:

Vm 32742/4019

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

7/08/2023

Stato membro di riferimento:

Francia

Numero di procedura:

FR/V/0302/001

Stati membri interessati:

Belgio Finlandia Ungheria Islanda Irlanda Paesi Bassi Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000030844>