

Hypertonic 72 mg/ml Oplossing voor infusie

Toegelaten

- Sodium chloride

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Hypertonic 72 mg/ml Oplossing voor infusie

Hypertonic 72 mg/ml Solution pour perfusion

Hypertonic 72 mg/ml Infusionslösung

Hypertonic 72 mg/ml Solution for infusion

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in Engels

Doeldiersoort(en):

Hond

Paard

Rund

Kat

Toedieningsweg:

Intraveneus gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
72.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor infusie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intraveneus gebruik:

-

Paard

- Meat and offal. no withdrawal period Zero days
- Milk. no withdrawal period Zero hours

-

Rund

- Meat and offal. no withdrawal period Zero days
 - Milk. no withdrawal period Zero hours
-

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QB05BB01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)
[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

België

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Dechra Regulatory B.V.

Handelsvergunningsdatum:

23/01/2018

Locaties fabrikanten vrijgifte:

S.C. INFOMED FLUIDS S.R.L.
Industria Farmaceutica Galenica Senese S.r.l.

Verantwoordelijke instantie:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Vergunningsnummer:

BE-V522071

Datum toelatingswijziging:

23/01/2018

Rapporterende lidstaat:

België

Procedurenummer:

BE/V/0043/001

Betrokken lidstaten:

Frankrijk Duitsland Nederland

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Bijsluiter

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 21/10/2025

[Downloaden](#)

Samenvatting van de productkenmerken

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 21/10/2025

[Downloaden](#)

Etikettering

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 21/10/2025

[Downloaden](#)

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.