

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

Geautoriseerd

- Sodium hydrogen carbonate

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

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

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Geit

Schaap

Paard

Varken

Hond

Kat

Toedieningsweg:

Intraveneus gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in English

84.00 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor infusie

Withdrawal period by route of administration:

Intraveneus gebruik:

-

Rund

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

-

Geit

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

-

Schaap

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

-

Paard

- Meat and offal. 0 day

-

Paard

- Meat and offal. 0 day

-

Varken

- Meat and offal. 0 day

-

Hond

-

Kat

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QB05XA02

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Italië

Available in:

Italië

Package description:

Alleen beschikbaar in [Italian](#)

Alleen beschikbaar in [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

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

Marketing authorisation date:

10/04/2019

Productielocaties partijvrijgifte:

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

Verantwoordelijke instantie:

MdS

Toelatingsnummer:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Wijzigingsdatum status toelating:

15/05/2019

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

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000093546>