

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

Autorisert

- Sodium chloride

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe
hund
geit
sau
hest
katt
gris

Administrasjonsvei:

Intraperitoneal bruk

Intravenøs bruk
Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
9.00 gram / 1000.00 milliliter

Legemiddelform:

Infusjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intraperitoneal bruk:

-

storfe

- Melk. 0 dag
- Slakt. 0 dag

-

geit

- Melk. 0 dag
- Slakt. 0 dag

-

sau

- Melk. 0 dag
- Slakt. 0 dag

-

hest

- Melk. 0 dag
- Slakt. 0 dag

-

gris

- Slakt. 0 dag

Intravenøs bruk:

•

storfe

- Melk. 0 dag

- Slakt. 0 dag

•

geit

- Melk. 0 dag

- Slakt. 0 dag

•

sau

- Melk. 0 dag

- Slakt. 0 dag

•

hest

- Melk. 0 dag

- Slakt. 0 dag

•

gris

- Slakt. 0 dag

Subkutan bruk:

•

storfe

- Melk. 0 dag

- Slakt. 0 dag

•

geit

- Melk. 0 dag

- Slakt. 0 dag

•

sau

- Melk. 0 dag

- Slakt. 0 dag

•

hest

- Melk. 0 dag

- Slakt. 0 dag

•

gris

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QB05BB01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel ikke gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

IT

Tilgjengelig i:

IT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Italiensk

Bare tilgjengelig i Italiensk

Bare tilgjengelig i Italiensk

Bare tilgjengelig i Italiensk

Bare tilgjengelig i Italiensk

Bare tilgjengelig i [Italiensk](#)

Bare tilgjengelig i [Italiensk](#)

Bare tilgjengelig i [Italiensk](#)

Bare tilgjengelig i [Italiensk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bibliografisk søknad (artikkel 22 i Forordning (EU) 2019/6)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

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

Markedsføringsgodkjenningsdato:

28/12/2004

Tilvirker for batchfrigivelse:

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

Ansvarlig myndighet:

Ministry Of Health

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

28/12/2009

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.