

AQUPHARM SODIUM CHLORIDE 9 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION/INFUSION

Autorisert

- Sodium chloride

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

AQUPHARM SODIUM CHLORIDE 9 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION/INFUSION
Aqupharm Natriumklorid 9 mg/ml injektio-/infusioneste, liuos

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe
gris
kanin
katt
hest
sau
geit
hund

Administrasjonsvei:

Intravenøs bruk
Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk

9.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjons-/infusjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intravenøs bruk:

-

storfe

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 dag

-

gris

- Slakt. 0 dag

-

kanin

- Slakt. 0 dag

-

hest

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 dag

-

sau

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 dag

-

geit

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 dag

Subkutan bruk:

-

storfe

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 dag

-

gris

- Slakt. 0 dag

-

kanin

- Slakt. 0 dag

-

hest

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 dag

-

sau

- Melk. 0 dag
- Slakt. 0 dag

-

geit

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QB05BB01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

FI

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Ecuphar

Markedsføringsgodkjenningsdato:

22/03/2017

Tilvirker for batchfrigivelse:

Laboratoire Bioluz

Ansvarlig myndighet:

Finnish Medicines Agency

Godkjenningsnummer:

33638

Status for endring av markedsføringstillatelse:

22/03/2017

Referanse medlemsstat:

FR

Prosedyrenummer:

FR/V/0302/001

Gjeldende medlemsstater:

BE FI HU IS Irland NL SE

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

Dokumenter

Preparatomtale

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

Pakningsvedlegg

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