

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 nátrium-klorid 9 mg/ml oldatos injekció / infúzió A.U.V.

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:

HU

Tilgjengelig i:

HU

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:

15/10/2016

Tilvirker for batchfrigivelse:

Laboratoire Bioluz

Ansvarlig myndighet:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Godkjenningsnummer:

3809/X/16 NÉBIH ÁTI

Status for endring av markedsføringstillatelse:

15/10/2016

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