

Aquopharm 11 (Hartmann's) Solution for Infusion

Autorisert

- Sodium chloride
- Sodium lactate
- Calcium chloride
- Potassium chloride

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Aquopharm 11 (Hartmann's) Solution for Infusion

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

gris

kanin

katt

hest

sau

geit

hund

Administrasjonsvei:

Intravenøs bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
6.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
3.10 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
0.20 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
0.40 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

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

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QB05BB01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

Irland

Tilgjengelig i:

Irland

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](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Ecuphar

Markedsføringsgodkjenningsdato:

16/12/2016

Tilvirker for batchfrigivelse:

Laboratoire Bioluz

Ansvarlig myndighet:

Health Products Regulatory Authority

Godkjenningsnummer:

VPA10491/011/001

Status for endring av markedsføringstillatelse:

16/12/2016

Referanse medlemsstat:

FR

Prosedyrenummer:

FR/V/0303/001

Gjeldende medlemsstater:

BE FI HU IS Irland NL

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.

eu-puar-frv0303001-mr-rpe239-en.pdf