

# 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:**

---

**Tilgjengelig i:**

---

**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:**

22/09/2016

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Laboratoire Bioluz

---

**Ansvarlig myndighet:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Godkjenningsnummer:**

Vm 32742/4020

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

7/08/2023

---

**Referanse medlemsstat:**

FR

---

**Prosedyrenummer:**

FR/V/0303/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

BE FI HU IS Irland NL

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://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