

[Version 9.1,11/20241]

ALLEGATO I
RIASSUNTO DELLE CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

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

2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Ogni ml contiene:

Sostanze attive:

Sodio cloruro 9 mg

Eccipienti:

Composizione qualitativa degli eccipienti e di altri costituenti
Solvente:
Acqua per preparazioni iniettabili

Soluzione, limpida, incolore.

Concentrazione elettrolitica:

Sodio (Na⁺) 154 mEq/l

Cloro (Cl⁻) 154 mEq/l

Osmolarità teorica: 308 mOsm/l

pH 4,5-7,0

3. INFORMAZIONI CLINICHE

3.1 Specie di destinazione

Bovino, cavallo, suino, ovino, caprino, cane e gatto.

3.2 Indicazioni per l'uso per ciascuna specie di destinazione

Bovino, cavallo, suino, ovino, caprino, cane e gatto:

Reidratazione fisiologica elettrolitica per fluidoterapia.

Soluzione veicolo per medicinali veterinari compatibili.

3.3 Controindicazioni

Non usare in animali con ipernatriemia.

Non usare in caso di iperidratazione.

3.4 Avvertenze speciali

Non usare dosi eccessive. Evitare la somministrazione di grandi volumi.

Non usare se la soluzione non è perfettamente limpida e priva di particelle visibili.

Prima dell'uso accertarsi dell'integrità del contenitore. Non usare se il contenitore non è integro.

Il bilancio dei fluidi e i livelli degli elettroliti sierici devono essere monitorati con attenzione durante il trattamento.

3.5 Precauzioni speciali per l'impiego

Precauzioni speciali per l'impiego sicuro nelle specie di destinazione:

Nei casi di correzione del deficit di elettroliti liquidi intracellulari, occorre tenere presente l'inadeguatezza della soluzione "fisiologica" o di soluzioni più concentrate contenenti solo sodio e cloro. Infatti l'uso di dette soluzioni può, in queste circostanze, aumentare i deficit intracellulari. Per esempio, se viene somministrata una soluzione di cloruro di sodio ad un animale carente di potassio, il potassio cellulare perduto può essere sostituito dal sodio, il quale aggrava ulteriormente il quadro già anormale degli elettroliti cellulari, inibendo la funzione cellulare. In questi casi vanno usate adatte soluzioni di ripristino che forniscano sia elettroliti extracellulari che quelli intracellulari.

Qualsiasi soluzione contenente sodio deve essere usata con precauzione negli animali con tendenza a trattenere sale, per scompenso cardiaco, disturbi epatici o blocco renale.

Il sodio cloruro va somministrato con cautela in animali con insufficienza cardiaca congestizia, edemi periferici o polmonari, funzione renale compromessa o preeclampsia, in pazienti in trattamento con medicinali corticosteroidi o corticotropinici.

Precauzioni speciali che devono essere prese dalla persona che somministra il medicinale veterinario agli animali:

Si raccomanda durante la manipolazione del medicinale veterinario di seguire tutte le appropriate precauzioni igieniche di asepsi. Evitare la contaminazione della soluzione.

Precauzioni speciali per la tutela dell'ambiente:

Non pertinente

3.6 Eventi avversi

Bovino, cavallo, suino, ovino, caprino, cane e gatto:

Molto rari (< 1 animale / 10 000 animali trattati, incluse le segnalazioni isolate):	Febbre, infezioni al sito di inoculo, trombosi venose e flebiti. ¹
---	---

La segnalazione degli eventi avversi è importante poiché consente il monitoraggio continuo della sicurezza di un medicinale veterinario. Le segnalazioni devono essere inviate, preferibilmente tramite un medico veterinario, al titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio o all'autorità nazionale competente mediante il sistema nazionale di segnalazione. Vedere il foglietto illustrativo per i rispettivi recapiti.

3.7 Impiego durante la gravidanza, l'allattamento o l'ovodeposizione

La sicurezza del medicinale veterinario durante la gravidanza, l'allattamento non è stata stabilita.

3.8 Interazione con altri medicinali e altre forme di interazione

Somministrare con cautela in animali in trattamento con medicinali corticosteroidi e corticotropinici.

3.9 Via di somministrazione e posologia

Uso endovenoso, sottocutaneo, endoperitoneale.

Somministrare il medicinale veterinario sotto la supervisione e controllo di un medico veterinario.

La posologia raccomandata è la seguente:

Bovini, cavalli, suini, ovini, caprini: 15 ml/kg p.c.

Cani: 20-30 ml/kg p.c.

Gatti: 30-40 ml/kg p.c.

La dose deve essere aggiustata individualmente dal medico veterinario in base alla valutazione delle condizioni cliniche dell'animale.

3.10 Sintomi di sovradosaggio (e, se pertinente, procedure d'emergenza e antidoti)

La somministrazione di un volume eccessivo può causare edema polmonare, qualora la velocità di infusione superi il volume che può venire escreto per via renale. In questo caso, l'uso di un diuretico osmotico (es. mannitolo) può indurre la diuresi senza riduzione del riassorbimento di sodio.

3.11 Restrizioni speciali per l'uso e condizioni speciali per l'impiego, comprese le restrizioni sull'uso degli antimicrobici e dei medicinali veterinari antiparassitari allo scopo di limitare il rischio di sviluppo di resistenza

Non pertinente

3.12 Tempi di attesa

Bovino, cavallo, ovino, caprino, suino:
Zero giorni.

4. INFORMAZIONI FARMACOLOGICHE

4.1 Codice ATCvet: QB05BB01

4.2 Farmacodinamica

Il sodio è il principale catione dei liquidi extracellulari e influenza la distribuzione dell'acqua nell'organismo, il bilancio fluido-elettrolitico e la depressione osmotica dei fluidi del corpo. Il sodio, insieme ai cloruri e al bicarbonato, partecipa alla regolazione dell'equilibrio acido-base. Il cloruro, principale anione extracellulare, segue strettamente la distribuzione fisiologica del sodio ed è coinvolto pertanto nella regolazione dell'equilibrio acido-base.

4.3 Farmacocinetica

Il sodio cloruro, si equilibra con i fluidi extracellulari. La regolazione del liquido extracellulare e del volume plasmico avviene mediante meccanismi renali sotto controllo ormonale, specialmente dal sistema renina-angiotensina-aldosterone. In condizione di equilibrio di sodio l'escrezione eguaglia l'assunzione.

5. INFORMAZIONI FARMACEUTICHE

5.1 Incompatibilità principali

Nessuna nota.

In assenza di studi di compatibilità, questo medicinale veterinario non deve essere miscelato con altri medicinali veterinari.

5.2 Periodo di validità

Periodo di validità del medicinale veterinario confezionato per la vendita in flaconi: 3 anni.

Periodo di validità del medicinale veterinario confezionato per la vendita in sacche: 2 anni.

Periodo di validità dopo la prima apertura del condizionamento primario: usare immediatamente dopo l'apertura. Smaltire l'eventuale medicinale inutilizzato.

5.3 Precauzioni particolari per la conservazione

Sacche: Conservare a temperatura inferiore a 30 °C. Non congelare.

Flaconi: Non refrigerare o congelare.

5.4 Natura e composizione del confezionamento primario

Flacone in polipropilene (PP) da 250 ml e 500 ml, chiuso con tappo in gomma clorobutilica e ghiera di alluminio.

Sacca in PVC free da 1000 ml, 2000 ml e 5000 ml, chiusa con tappo in gomma clorobutilica e ghiera di alluminio.

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

5.5 Precauzioni particolari per lo smaltimento dei medicinali veterinari inutilizzati o dei rifiuti derivanti dall'impiego di tali medicinali

I medicinali non devono essere smaltiti nelle acque di scarico.

Utilizzare sistemi di ritiro per lo smaltimento dei medicinali veterinari inutilizzati o dei rifiuti derivanti dall'impiego di tali medicinali in conformità delle norme locali e di eventuali sistemi nazionali di raccolta pertinenti per il medicinale veterinario interessato.

6. NOME DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO.

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

7. NUMERO(I) DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

1 flacone PP da 500 ml	A.I.C. n. 103697025
1 sacca PVC free da 1000 ml	A.I.C. n. 103697037
1 sacca PVC free da 2000 ml	A.I.C. n. 103697049
1 sacca PVC free da 5000 ml	A.I.C. n. 103697052
Scatola di cartone contenente 20 flaconi PP da 250 ml	A.I.C. n. 103697064
Scatola di cartone contenente 12 flaconi PP da 500 ml	A.I.C. n. 103697076
Scatola di cartone contenente 10 sacche PVC free da 1000 ml	A.I.C. n. 103697088
Scatola di cartone contenente 5 sacche PVC free da 2000 ml	A.I.C. n. 103697090
Scatola di cartone contenente 2 sacche PVC free da 5000 ml	A.I.C. n. 103697102

8. DATA DELLA PRIMA AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Data della prima autorizzazione: 28 Dicembre 2004

9. DATA DELL'ULTIMA REVISIONE DEL RIASSUNTO DELLE CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO

05/2025

10. CLASSIFICAZIONE DEI MEDICINALI VETERINARI

Medicinale veterinario non soggetto a prescrizione.

Informazioni dettagliate su questo medicinale veterinario sono disponibili nella banca dati dei medicinali dell'Unione (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it>).

ALLEGATO III
ETICHETTATURA E FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

A. ETICHETTATURA

INFORMAZIONI DA APPORRE SULL' IMBALLAGGIO ESTERNO

Scatola di cartone contenente flaconi in PP da 250 ml o da 500ml

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Sodio Cloruro 9 mg/ml soluzione fisiologica
soluzione per infusione endovenosa

2. INDICAZIONE DELLE SOSTANZE ATTIVE

Ogni ml contiene:
Sostanze attive:
Sodio Cloruro 9 mg

3. CONFEZIONI

20x250 ml
12x 500 ml

4. SPECIE DI DESTINAZIONE



5. INDICAZIONI

Reidratazione fisiologica elettrolitica per fluidoterapia.
Soluzione veicolo per medicinali veterinari compatibili.

6. VIE DI SOMMINISTRAZIONE

Uso endovenoso, sottocutaneo, endoperitoneale.

7. TEMPI DI ATTESA

Tempi di attesa:
Bovino, cavallo, ovino, caprino, suino:
Zero giorni.

8. DATA DI SCADENZA

Exp. {mm/aaaa}
Dopo la perforazione, usare immediatamente. Smaltire l'eventuale medicinale inutilizzato.

9. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE

Non refrigerare o congelare.

10. LA SCRITTA “PRIMA DELL’USO LEGGERE IL FOGLIETTO ILLUSTRATIVO”

Prima dell’uso leggere il foglietto illustrativo.

11. LA SCRITTA “SOLO PER USO VETERINARIO”

Solo per uso veterinario.

12. LA SCRITTA “TENERE FUORI DALLA VISTA E DALLA PORTATA DEI BAMBINI”

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

13. NOME DEL TITOLARE DELL’AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO

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

14. NUMERO(I) DELL’AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO

Scatola di cartone contenente 20 flaconi PP da 250 ml	A.I.C. n. 103697064
Scatola di cartone contenente 12 flaconi PP da 500 ml	A.I.C. n. 103697076

15. NUMERO DI LOTTO

Lot {numero}

INFORMAZIONI DA APPORRE SUL CONFEZIONAMENTO PRIMARIO

Flacone PP da 250 ml o da 500 ml

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Sodio cloruro 9 mg/ml soluzione fisiologica
soluzione per infusione endovenosa

2. INDICAZIONE DELLE SOSTANZE ATTIVE

Ogni ml contiene:
Sostanze attive:
Sodio Cloruro 9 mg

3. SPECIE DI DESTINAZIONE



4. VIE DI SOMMINISTRAZIONE

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

Uso endovenoso, sottocutaneo, endoperitoneale.

5. TEMPI DI ATTESA

Tempi di attesa:
Bovino, cavallo, ovino, caprino, suino:
Zero giorni.

6. DATA DI SCADENZA

Exp. {mm/aaaa}
Dopo la perforazione, usare immediatamente. Smaltire l'eventuale medicinale inutilizzato.

7. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE

Non refrigerare o congelare.

8. NOME DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

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

9. NUMERO DI LOTTO

Lot {numero}

INFORMAZIONI DA APPORRE SULL'IMBALLAGGIO ESTERNO

Scatola di cartone contenente sacche PVC free da 1000 ml, da 2000 ml o da 5000 ml

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Sodio cloruro 9 mg/ml soluzione fisiologica
soluzione per infusione endovenosa

2. INDICAZIONE DELLE SOSTANZE ATTIVE

Ogni ml contiene:
Sostanze attive:
Sodio Cloruro 9 mg

3. CONFEZIONI

10x 1sacca PVC free 1000 ml
5x 1sacca PVC free da 2000 ml
2x 1 sacca PVC free da 5000 ml

4. SPECIE DI DESTINAZIONE



5. INDICAZIONI

Reidratazione fisiologica elettrolitica per fluidoterapia.
Soluzione veicolo per medicinali veterinari compatibili.

6. VIE DI SOMMINISTRAZIONE

Uso endovenoso, sottocutaneo, endoperitoneale.

7. TEMPI DI ATTESA

Tempi di attesa:
Bovino, cavallo, ovino, caprino, suino:
Zero giorni.

8. DATA DI SCADENZA

Exp. {mm/aaaa}
Dopo la perforazione, usare immediatamente. Smaltire l'eventuale medicinale inutilizzato.

9. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE

Conservare a temperatura inferiore a 30 °C. Non congelare.

10. LA SCRITTA “PRIMA DELL’USO LEGGERE IL FOGLIETTO ILLUSTRATIVO”

Prima dell’uso leggere il foglietto illustrativo.

11. LA SCRITTA “SOLO PER USO VETERINARIO”

Solo per uso veterinario.

12. LA SCRITTA “TENERE FUORI DALLA VISTA E DALLA PORTATA DEI BAMBINI”

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

13. NOME DEL TITOLARE DELL’AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO

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

14. NUMERO(I) DELL’AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO

Scatola di cartone contenente 10 sacche PVC free da 1000 ml	A.I.C. n. 103697088
Scatola di cartone contenente 5 sacche PVC free da 2000 ml	A.I.C. n. 103697090
Scatola di cartone contenente 2 sacche PVC free da 5000 ml	A.I.C. n. 103697102

15. NUMERO DI LOTTO

Lot {numero}

INFORMAZIONI DA APPORRE SUL CONFEZIONAMENTO PRIMARIO

Sacca PVC free da 1000 ml, da 2000 ml o da 5000 ml

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Sodio cloruro 9 mg/ml soluzione fisiologica
soluzione per infusione endovenosa

2. INDICAZIONE DELLE SOSTANZE ATTIVE

Ogni ml contiene:
Sostanze attive:
Sodio Cloruro 9 mg

3. SPECIE DI DESTINAZIONE



4. VIE DI SOMMINISTRAZIONE

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

Uso endovenoso, sottocutaneo, endoperitoneale.

5. TEMPI DI ATTESA

Tempi di attesa:
Bovino, cavallo, ovino, caprino, suino:
Zero giorni.

6. DATA DI SCADENZA

Exp. {mm/aaaa}
Dopo la perforazione, usare immediatamente. Smaltire l'eventuale medicinale inutilizzato.

7. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE

Conservare a temperatura inferiore a 30 °C. Non congelare.

8. NOME DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

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

9. NUMERO DI LOTTO

Lot {numero}

B. FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

1. Denominazione del medicinale veterinario

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

2. Composizione

Ogni ml contiene:

Sostanze attive:
Sodio cloruro 9 mg

Soluzione limpida, incolore.

Concentrazione elettrolitica
Sodio (Na⁺) 154 mEq/l
Cloro (Cl⁻) 154 mEq/l

Osmolarità teorica: 308 mOsm/l
pH: 4,5 - 7,0

3. Specie di destinazione

Bovino, cavallo, suino, ovino, caprino, cane e gatto.

4. Indicazioni per l'uso

Bovino, cavallo, suino, ovino, caprino, cane e gatto:
Reidratazione fisiologica elettrolitica per fluidoterapia.
Soluzione veicolo per medicinali veterinari compatibili.

5. Controindicazioni

Non usare in animali con ipernatriemia.
Non usare in caso di iperidratazione.

6. Avvertenze speciali

Avvertenze speciali:

Non usare dosi eccessive. Evitare la somministrazione di grandi volumi.
Non usare se la soluzione non è perfettamente limpida e priva di particelle visibili.
Prima dell'uso accertarsi dell'integrità del contenitore. Non usare se il contenitore non è integro.
Il bilancio dei fluidi e i livelli degli elettroliti sierici devono essere monitorati con attenzione durante il trattamento.

Precauzioni speciali per l'impiego sicuro nelle specie di destinazione:

Nei casi di correzione del deficit di elettroliti liquidi intracellulari, occorre tenere presente l'inadeguatezza della soluzione "fisiologica" o di soluzioni più concentrate contenenti solo sodio e cloro. Infatti l'uso di dette soluzioni può, in queste circostanze, aumentare i deficit intracellulari. Per

esempio, se viene somministrata una soluzione di cloruro di sodio ad un animale carente di potassio, il potassio cellulare perduto può essere sostituito dal sodio, il quale aggrava ulteriormente il quadro già anormale degli elettroliti cellulari, inibendo la funzione cellulare. In questi casi vanno usate adatte soluzioni di ripristino che forniscano sia elettroliti extracellulari che quelli intracellulari. Qualsiasi soluzione contenente sodio deve essere usata con precauzione negli animali con tendenza a trattenere sale, per scompenso cardiaco, disturbi epatici o blocco renale. Il sodio cloruro va somministrato con cautela nell'insufficienza cardiaca congestizia, edemi periferici o polmonari, funzione renale indebolita o preeclampsia, in pazienti in trattamento con farmaci corticosteroidi o corticotropinici.

Sovradosaggio:

La somministrazione di un volume eccessivo può dare origine ad edema polmonare, qualora la velocità di perfusione superi il volume che può essere escreto per via renale. Si consiglia in questo caso, l'uso di un diuretico osmotico (esempio Mannitolo) per indurre diuresi senza ridurre il riassorbimento del sodio.

Incompatibilità principali:

Valutare la solubilità dei medicinali veterinari da solubilizzare e la miscibilità delle soluzioni da diluire.

7. Eventi avversi

Bovino, cavallo, suino, ovino, caprino, cane e gatto.

Molto rari (< 1 animale / 10 000 animali trattati, incluse le segnalazioni isolate):
Febbre, infezioni al sito di inoculo, trombosi venose e flebiti.

La segnalazione degli eventi avversi è importante poiché consente il monitoraggio continuo della sicurezza di un prodotto. Se dovessero manifestarsi effetti indesiderati, compresi quelli non menzionati in questo foglietto illustrativo, o si ritiene che il medicinale non abbia funzionato, si prega di informarne in primo luogo il medico veterinario. È inoltre possibile segnalare eventuali eventi avversi al titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio utilizzando i recapiti riportati alla fine di questo foglietto o tramite il sistema nazionale di segnalazione:

<https://www.salute.gov.it/farmacovigilanzaveterinaria>

8. Posologia per ciascuna specie, via(e) e modalità di somministrazione

Uso endovenoso, sottocutaneo, endoperitoneale.

Somministrare il medicinale veterinario sotto la supervisione e controllo di un medico veterinario.

La posologia raccomandata è la seguente:

Bovini, cavalli, suini, ovini, caprini: 15 ml/kg p.c.

Cani: 20-30 ml/kg p.c.

Gatti: 30-40 ml/kg p.c.

La dose deve essere aggiustata individualmente dal medico veterinario in base alla valutazione delle condizioni cliniche dell'animale.

9. Raccomandazioni per una corretta somministrazione

Non usare dosi eccessive. Evitare la somministrazione di grandi volumi.

Non usare se la soluzione non è perfettamente limpida e priva di particelle visibili.

Prima dell'uso accertarsi dell'integrità del contenitore. Non usare se il contenitore non è integro.

Il bilancio dei fluidi e i livelli degli elettroliti sierici devono essere monitorati con attenzione durante il

trattamento.

10. Tempi di attesa

Bovino, cavallo, ovino, caprino, suino:
Zero giorni.

11. Precauzioni speciali per la conservazione

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

Sacche: Conservare a temperatura inferiore a 30 °C. Non congelare.
Flaconi: Non refrigerare o congelare.

Non usare questo medicinale veterinario dopo la data di scadenza riportata sull'etichetta. Periodo di validità dopo la prima apertura del condizionamento primario: usare immediatamente dopo l'apertura. Smaltire l'eventuale medicinale inutilizzato.

12. Precauzioni speciali per lo smaltimento

I medicinali non devono essere smaltiti nelle acque di scarico o nei rifiuti domestici.

Utilizzare sistemi di ritiro per lo smaltimento dei medicinali veterinari inutilizzati o dei rifiuti derivanti dall'impiego di tali medicinali in conformità delle norme locali e di eventuali sistemi nazionali di raccolta pertinenti per il medicinale veterinario interessato. Queste misure servono a salvaguardare l'ambiente.

Chiedere al proprio medico veterinario o al proprio farmacista come fare per smaltire i medicinali di cui non si ha più bisogno.

13. Classificazioni dei medicinali veterinari

Medicinale veterinario non soggetto a prescrizione.

14. Numeri dell'autorizzazione all'immissione in commercio e confezioni

Flacone in polipropilene (PP) da 250 ml e 500 ml, chiuso con tappo in gomma clorobutilica e ghiera di alluminio.

Sacca in PVC free da 1000 ml, 2000 ml e 5000 ml, chiusa con tappo in gomma clorobutilica e ghiera di alluminio.

1 flacone PP da 500 ml	A.I.C. n. 103697025
1 sacca PVC free da 1000 ml	A.I.C. n. 103697037
1 sacca PVC free da 2000 ml	A.I.C. n. 103697049
1 sacca PVC free da 5000 ml	A.I.C. n. 103697052
Scatola di cartone contenente 20 flaconi PP da 250 ml	A.I.C. n. 103697064
Scatola di cartone contenente 12 flaconi PP da 500 ml	A.I.C. n. 103697076
Scatola di cartone contenente 10 sacche PVC free da 1000 ml	A.I.C. n. 103697088
Scatola di cartone contenente 5 sacche PVC free da 2000 ml	A.I.C. n. 103697090
Scatola di cartone contenente 2 sacche PVC free da 5000 ml	A.I.C. n. 103697102

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

15. Data dell'ultima revisione del foglietto illustrativo

05/2025

Informazioni dettagliate su questo medicinale veterinario sono disponibili nella banca dati dei medicinali veterinari dell'Unione (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it>).

16. Recapiti

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio e fabbricante responsabile del rilascio dei lotti e recapiti per la segnalazione di sospetti eventi avversi:

S.A.L.F. S.p.A. Laboratorio Farmacologico
via Marconi, 2 – 24069 Cenate Sotto (BG)
tel: +39 335 131 8126
e-mail: pharmacovigilance@salfspa.it