

Sodu Chlorek 0,9% WET Baxter 9 g/1000 ml Roztwór do infuzji

Autorizado

- Sodium chloride

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Sodu Chlorek 0,9% WET Baxter 9 g/1000 ml Roztwór do infuzji

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intraperitoneal

Via intravenosa

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

9.00 grama(s) / 1000.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução para perfusão

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intraperitoneal:

-

Goat

- Meat and offal. 0 dia

-

Horse

- Meat and offal. 0 dia

-

Pig

- Meat and offal. 0 dia

-

Cattle

- Meat and offal. 0 dia

-

Sheep

- Meat and offal. 0 dia

Via intravenosa:

-

Goat

- Meat and offal. 0 dia

-

Horse

- Meat and offal. 0 dia

-

Pig

- Meat and offal. 0 dia

-

Cattle

- Meat and offal. 0 dia

-

Sheep

- Meat and offal. 0 dia

Via subcutânea:

-

Goat

- Meat and offal. 0 dia

-

Horse

- Meat and offal. 0 dia

-

Pig

- Meat and offal. 0 dia

-

Cattle

- Meat and offal. 0 dia

-

Sheep

- Meat and offal. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QB05BB01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Polónia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em Polish

Disponível apenas em Polish

Disponível apenas em Polish

Disponível apenas em Polish

Disponível apenas em Polish

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês
Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês italiano letão Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

Baxter Polska Sp. z o.o.

Data de autorização de introdução no mercado:

12/08/1996

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Bieffe Medital S.A.

Bieffe Medital S.p.A.

Autoridade responsável:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Número da autorização:

0278

Data da alteração do estado de autorização:

12/08/1996

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.