

OSMOLAR SOLUCION INYECTIONABLE

Neautorizat

- Calcium chloride dihydrate
- Potassium chloride
- Glucose monohydrate
- Sodium chloride
- Magnesium chloride hexahydrate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

OSMOLAR SOLUCION INYECTIONABLE

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Vițel

Oaie (miel)

Purcei

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Administrare intravenoasă

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

0.37 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

0.74 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

50.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

4.90 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

0.30 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare subcutanată:

-

Vițel

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

-

Oaie (miel)

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

-

Purcei

- Carne și organe. 0 zi

Administrare intravenoasă:

-

Vițel

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

•

Oaie (miel)

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

•

Purcei

- Carne și organe. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QB05BB02

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

S P Veterinaria S.A.

Data autorizației de comercializare:

12/12/1977

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

S P Veterinaria S.A.

Autoritatea responsabilă:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numărul autorizației:

3965 ESP

Data modificării statusului autorizației:

30/10/2025

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.