

Hypertonic 72 mg/ml Solution for infusion

Autorizat

- Sodium chloride

Product identification

Denumirea medicamentului:

Hypertonic 72 mg/ml oplossing voor infusie
Hypertonic 72 mg/ml Solution for infusion

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Câine
Cal
Bovine
Pisică

Calea de administrare:

Administrare intravenoasă

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)
72.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forma farmaceutică:

Soluție perfuzabilă

Withdrawal period by route of administration:

Administrare intravenoasă:

• **Câine**

• **Cal**

- Carne și organe. no withdrawal period Zero days

- Lapte. no withdrawal period Zero hours

• **Bovine**

- Carne și organe. no withdrawal period Zero days

- Lapte. no withdrawal period Zero hours

• **Pisică**

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QB05BB01

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Dechra Regulatory B.V.

Marketing authorisation date:

31/10/2017

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Infomed Fluids S.R.L.

Autoritatea responsabilă:

Medicines Evaluation Board

Numărul autorizației:

REG NL 120242

Data modificării statusului autorizației:

19/01/2022

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

BE/V/0043/001

State membre interesate:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000006076>