

Hypertonic 72 mg/ml Solution for Infusion for Cattle, Cattle (Calves), Horses, Dogs and Cats

Autorizat

- Sodium chloride

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Hypertonic 72 mg/ml Solution for infusion

Hypertonic 72 mg/ml Solution for Infusion for Cattle, Cattle (Calves), Horses, Dogs and Cats

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Câine

Cal

Bovine

Pisică

Calea de administrare:

Administrare intravenoasă

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
72.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție perfuzabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intravenoasă:

-

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
-

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QB05BB01

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în Estoniană Engleză Franceză Lituaniană Portugheză Suedeză
Islandeză Norwegian

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Engleză](#)
Disponibile numai în [Engleză](#)
Disponibile numai în [Engleză](#)
Disponibile numai în [Engleză](#)
Disponibile numai în [Engleză](#)
Disponibile numai în [Engleză](#)
Disponibile numai în [Engleză](#)
Disponibile numai în [Engleză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

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

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

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

Deținătorul autorizației de comercializare:

Dechra Regulatory B.V.

Data autorizației de comercializare:

16/11/2017

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Infomed Fluids S.r.l.

Industria Farmaceutica Galenica Senese S.r.l.

Autoritatea responsabilă:

The Veterinary Medicines Directorate

Numărul autorizației:

Vm 50406/3033

Data modificării statusului autorizației:

30/12/2022

Statul membru de referință:

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

Numărul procedurii:

BE/V/0043/001

State membre interesate:

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

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

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

Disponibile numai în [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Lituaniană](#) [Portugheză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

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