

Sodio bicarbonato S.A.L.F 8,4% (84 mg/ml) Soluzione per infusione endovenosa

Autorizat

- Sodium hydrogen carbonate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Sodio bicarbonato S.A.L.F 8,4% (84 mg/ml) Soluzione per infusione endovenosa

Substanța activă:

Disponibile numai în Engleză

Specia țintă:

Bovine

Capră

Oaie

Cal

Porc

Câine

Pisică

Calea de administrare:

Administrare intravenoasă

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

84.00 gram(e) / 1000.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție perfuzabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intravenoasă:

-

Bovine

- Milk. 0 zi

- Carne și organe. 0 zi

-

Capră

- Milk. 0 zi

- Carne și organe. 0 zi

-

Oaie

- Milk. 0 zi

- Carne și organe. 0 zi

-

Cal

- Carne și organe. 0 zi

- Carne și organe. 0 zi

- Carne și organe. 0 zi

- Carne și organe. 0 zi

-

Cal

- Carne și organe. 0 zi
- Carne și organe. 0 zi
- Carne și organe. 0 zi
- Carne și organe. 0 zi

-

Porc

- Carne și organe. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QB05XA02

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

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

Disponibil în:

Italy

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Italiană](#)

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](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

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

Data autorizației de comercializare:

10/04/2019

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

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

Autoritatea responsabilă:

Ministry Of Health

Numărul autorizației:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

Data modificării statusului autorizației:

15/05/2019

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

Documente

Combined File of all Documents

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