

AQUPHARM SODIUM CHLORIDE 9 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION/INFUSION

Autorizat

- Sodium chloride

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

AQUPHARM SODIUM CHLORIDE 9 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION/INFUSION
Aqupharm Natriumchloride 9 mg/ml oplossing voor injectie of infusie

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specia țintă:

Bovine
Porc
Iepure
Pisică
Cal
Oaie
Capră
Câine

Calea de administrare:

Administrare intravenoasă
Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

9.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție perfuzabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intravenoasă:

- **Bovine**

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 oră

- **Porc**

- Carne și organe. 0 zi

- **Iepure**

- Carne și organe. 0 zi

- **Pisică**

- **Cal**

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 oră

- **Oaie**

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 oră

- **Capră**

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 oră

- **Câine**

Administrare subcutanată:

- **Bovine**

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 oră

• **Porc**

- Carne și organe. 0 zi

• **Iepure**

- Carne și organe. 0 zi

• **Pisică**

• **Cal**

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 oră

• **Oaie**

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 oră

• **Capră**

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 oră

• **Câine**

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

Disponibil în:

Netherlands

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](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

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:

Ecuphar

Data autorizației de comercializare:

16/09/2016

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Infomed Fluids S.R.L.

Autoritatea responsabilă:

Medicines Evaluation Board

Numărul autorizației:

REG NL 117952

Data modificării statusului autorizației:

22/03/2022

Statul membru de referință:

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

Numărul procedurii:

FR/V/0302/001

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

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

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000030863>