

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

Oprávnený

- Sodium chloride

Product identification

Názov lieku:

AQUPHARM SODIUM CHLORIDE 9 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION/INFUSION
Aqupharm nátrium-klorid 9 mg/ml oldatos injekció / infúzió A.U.V.

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#)
[Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

Norwegian

Dostupné len v Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek English French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Swedish Icelandic Norwegian

Dostupné len v Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek English French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Swedish Icelandic Norwegian

Dostupné len v Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek English French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Swedish Icelandic Norwegian

Cesta podania:

Intravenózne použitie

Subkutánne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v English

9.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Infúzny roztok

Withdrawal period by route of administration:

Intravenózne použitie:

- **Cattle**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

- **Pig**

- Meat and offal. 0 day

- **Rabbit**

- Meat and offal. 0 day

- **Cat**

- **Horse**

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

- **Sheep**

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

- **Goat**

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

- **Dog**

Subkutánne použitie:

- **Cattle**

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

- **Pig**

- Meat and offal. 0 day

- **Rabbit**

- Meat and offal. 0 day

- **Cat**

- **Horse**

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

- **Sheep**

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

- **Goat**

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

- **Dog**

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QB05BB01

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Maďarsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Ecuphar

Marketing authorisation date:

15/10/2016

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Infomed Fluids S.R.L.

Zodpovedný orgán:

National Food Chain Safety Office

Číslo registrácie:

3809/X/16 NÉBIH ÁTI

Dátum zmeny stavu registrácie:

15/10/2016

Referenčný členský štát:

Francúzsko

Číslo postupu:

FR/V/0302/001

Dotknuté členské štáty:

Belgicko Fínsko Maďarsko Island Írsko Holandsko Švédsko

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000030840>