

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

Godkänd

- Sodium chloride

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

AQUPHARM SODIUM CHLORIDE 9 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION/INFUSION
Aqupharm Natriumklorid 9 mg/ml injektio-/infusioneste, liuos

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt
Svin
Kanin
Katt
Häst
Får
Get
Hund

Administreringsväg:

Intravenös användning
Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska

9.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektions-/infusionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Intravenös användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 dygn

-

Svin

- Meat and offal. 0 dygn

-

Kanin

- Meat and offal. 0 dygn

-

Häst

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 dygn

-

Får

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 dygn

-

Get

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 dygn

Subkutan användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 dygn

-

Svin

- Meat and offal. 0 dygn

-

Kanin

- Meat and offal. 0 dygn

-

Häst

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 dygn

-

Får

- Milk. 0 dygn
- Meat and offal. 0 dygn

-

Get

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QB05BB01

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Finland

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Ecuphar

Godkännandedatum:

22/03/2017

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Laboratoire Bioluz

Ansvarig myndighet:

Godkännandenummer:

33638

Datum för ändring av godkännandestatus:

22/03/2017

Referensmedlemsstat:

Frankrike

Procedurnummer:

FR/V/0302/001

Berörda medlemsstater:

Belgien Finland Ungern Island Irland Nederländerna Sverige

Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.