

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

Auktoriserad

- Sodium chloride

Product identification

Läkemedlets namn:

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Nöt

Svin

Kanin

Katt

Häst

Får

Get

Hund

Administreringsväg:

Intravenös användning

Subkutan användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på English

9.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Infusionsvätska, lösning

Withdrawal period by route of administration:

Intravenös användning:

- **Nöt**

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 timme

- **Svin**

- Meat and offal. 0 dygn

- **Kanin**

- Meat and offal. 0 dygn

- **Katt**

- **Häst**

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 timme

- **Får**

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 timme

- **Get**

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 timme

- **Hund**

Subkutan användning:

- **Nöt**

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 timme

- **Svin**

- Meat and offal. 0 dygn

- **Kanin**

- Meat and offal. 0 dygn

- **Katt**

- **Häst**

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 timme

- **Får**

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 timme

- **Get**

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 timme

- **Hund**

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QB05BB01

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Ungern

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Ecuphar

Marketing authorisation date:

15/10/2016

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Infomed Fluids S.R.L.

Ansvarig myndighet:

National Food Chain Safety Office

Godkännandenummer:

3809/X/16 NÉBIH ÁTI

Datum för ändring av godkännandestatus:

15/10/2016

Referensmedlemsstat:

Frankrike

Förfarandenummer:

FR/V/0302/001

Berörda medlemsstater:

Belgien Finland Ungern Island Irland Nederländerna Sverige

Storbritannien (Nordirland)

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

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