

Aquopharm 11 (Hartmann's) Solution for Infusion

Godkänd

- Sodium chloride
- Sodium lactate
- Calcium chloride
- Potassium chloride

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Aquopharm 11 (Hartmann's) Solution for Infusion

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Svin

Kanin

Katt

Häst

Får

Get

Hund

Administreringsväg:

Intravenös användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
6.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
3.10 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
0.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
0.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

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

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QB05BB01

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Irland

Tillgänglig i:

Irland

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

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:

16/12/2016

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Laboratoire Bioluz

Ansvarig myndighet:

Health Products Regulatory Authority

Godkännandenummer:

VPA10491/011/001

Datum för ändring av godkännandestatus:

16/12/2016

Referensmedlemsstat:

Frankrike

Procedurnummer:

FR/V/0303/001

Berörda medlemsstater:

Belgien Finland Ungern Island Irland Nederländerna

Storbritannien (Nordirland)

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

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

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

eu-puar-frv0303001-mr-rpe239-en.pdf