

NaCl Bernburg, 0,9%, Injekční/infuzní roztok

Registrováno

- Sodium chloride

Identifikace přípravku

Název léčiva:

NaCl Bernburg, 0,9%, Injekční/infuzní roztok

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Kůň

Ovce

Koza

Prase

Pes

Kočka

Králík

Morče

Cesta podání:

Intravenózní podání

Subkutánní podání

Intraperitoneální podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v English

9.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční/infuzní roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intravenózní podání:

-

Skot

- Maso. 0 day
- Mléko. 0 hour

-

Kůň

- Maso. 0 day
- Mléko. 0 hour

-

Ovce

- Maso. 0 day
- Mléko. 0 hour

-

Koza

- Maso. 0 day
- Mléko. 0 hour

-

Prase

- Maso. 0 day

-

Králík

- Maso. 0 day

Subkutánní podání:

-

Skot

- Maso. 0 day
- Mléko. 0 hour

-

Kůň

- Maso. 0 day
- Mléko. 0 hour

-

Ovce

- Maso. 0 day
- Mléko. 0 hour

-

Koza

- Maso. 0 day
- Mléko. 0 hour

-

Prase

- Maso. 0 day

-

Králík

- Maso. 0 day

Intraperitoneální podání:

-

Skot

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 hour

-

Kůň

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 hour

-

Ovce

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 hour

-

Koza

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 hour

-

Prase

- Maso. 0 day

-

Králík

- Maso. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QB05BB01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Česko

Dostupné v:

Česko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

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

Právní základ registrace přípravku:

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

Držitel rozhodnutí o registraci:

Serumwerk Bernburg AG

Datum registrace:

28/06/2022

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Serumwerk Bernburg AG

Příslušný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Registrační číslo:

96/024/22-C

Datum změny stavu registrace:

28/06/2022

Referenční členský stát:

Česko

Číslo procedury:

CZ/V/0175/001

Dotčený členský stát:

Německo

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

čeština (PDF)

Zveřejněno dne: 11/10/2024

[Stažení](#)

Příbalová informace

čeština (PDF)

Zveřejněno dne: 11/10/2024

[Stažení](#)

Označení na obalu

čeština (PDF)

Zveřejněno dne: 11/10/2024

Stažení

eu-puar-czv0175001-mr-nacl_bernburg-en.pdf