

Hypertone Natriumchlorid-Lösung

Zugelassen

B. Braun Vet Care 75 mg/ml

Infusionslösung für Pferde,

Rinder, Schafe, Ziegen,

Schweine, Hunde und Katzen

- Sodium chloride

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Hypertone Natriumchlorid-Lösung B. Braun Vet Care 75 mg/ml Infusionslösung für Pferde, Rinder, Schafe, Ziegen, Schweine, Hunde und Katzen

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind

Schaf

Ziege

Pferd

Schwein

Hund

Katze

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

7.50 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Infusionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**intravenöse Anwendung:**

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

-

Ziege

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QB05BB

Abgaberegelerung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Österreich

Verfügbar in:

Österreich

Packungsbeschreibung:

10 x 500 ml Flasche Infusionslösung aus Polyethylen niedriger Dichte (Ecoflac-plus-Flasche)

1 x 500 ml Flasche Infusionslösung aus Polyethylen niedriger Dichte (Ecoflac-plus-Flasche)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

B. Braun Melsungen AG

Zulassungsdatum:

24/09/2009

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

B BRAUN MEDICAL S.A.

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

8-00828

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

24/09/2009

Referenzmitgliedstaat:

Spanien

Verfahrensnummer:

ES/V/0149/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Frankreich Deutschland Irland Italien Niederlande

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

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

Dokumente

Packungsbeilage

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 22/05/2025

Updated on: 12/01/2026

[Herunterladen](#)

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 22/05/2025

Updated on: 12/01/2026

[Herunterladen](#)

Etikettierung

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 22/05/2025

Updated on: 12/01/2026

[Herunterladen](#)

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

eu-PUAR-esv0149001-mrp-hipertonico-salino-7-5-g-100-ml--solution-for-infusion-for-cattle--horses--sheep--goats--pigs--dogs-and-cats-en.pdf