

Chlorure de Sodium 0,9 g/100 ml B. Braun Vet Care Infusionslösung

Autorisiert

- Sodium chloride

Product identification

Name des Arzneimittels:

Sodium Chloride 0.9 g/100 ml B. Braun Vet Care solution for infusion for cattle, horse, sheep, goat, pig, dog and cat

Chlorure de Sodium 0,9 g/100 ml B. Braun Vet Care Oplossing voor infusie

Chlorure de Sodium 0,9 g/100 ml B. Braun Vet Care Solution pour perfusion

Chlorure de Sodium 0,9 g/100 ml B. Braun Vet Care Infusionslösung

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in English

Zieltierart(en):

Rind

Pferd

Schaf

Ziege

Schwein

Hund

Katze

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

0.90 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Infusionslösung

Withdrawal period by route of administration:

intravenöse Anwendung:

-

Rind

-

Pferd

-

Schaf

-

Ziege

-

Schwein

-

Hund

-

Katze

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

QB05BB01

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Belgien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

B. Braun Melsungen AG

Marketing authorisation date:

28/10/2013

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

B. Braun Melsungen AG

B BRAUN MEDICAL S.A.

Zuständige Behörde:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Zulassungsnummer:

BE-V444202

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

28/10/2013

Referenzmitgliedstaat:

Portugal

Verfahrensnummer:

PT/V/0115/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Dänemark Frankreich Deutschland Irland Italien

Niederlande Polen Rumaenien Schweden

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 4/02/2025

[Herunterladen](#)

Packungsbeilage

Deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 5/02/2025

[Herunterladen](#)

Etikettierung

Deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 4/02/2025

Herunterladen

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000015475>