

Sodium Chloride B. Braun Vet Care 9 mg/ml solution for infusion for cattle, horses, sheep, goats, pigs, dogs and cats

Autorizado

- Sodium chloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Sodium Chloride B. Braun Vet Care 9 mg/ml solution for infusion for cattle, horses, sheep, goats, pigs, dogs and cats

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Caballos

Ovino

Caprino

Porcino

Perros

Gatos

Vía de administración:

Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
0.90 Gramo(s) / 100.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución para perfusión

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QB05BB01

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Portugal

Disponible en:

Portugal

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

B. Braun Melsungen AG

Fecha de autorización de comercialización:

31/07/2013

Fabricante responsable de la liberación del lote:

B. Braun Melsungen AG

B BRAUN MEDICAL S.A.

Autoridad responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Número de autorización:

700/01/13RFVPT

Fecha de modificación del estado de la autorización:

2/05/2022

Estado miembro de referencia:

Portugal

Número de procedimiento:

PT/V/0115/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Dinamarca Francia Alemania Irlanda Italia Países Bajos
Polonia Rumania; Rumanía Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.