

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

Autorizado

- Sodium chloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Sodio cloruro 0,9 g/100 ml. B. Braun Vet Care, soluzione per infusione per bovini, cavalli, pecore, capre, suini, cani e gatti

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](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Italia

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:

12/12/2014

Fabricante responsable de la liberación del lote:

B. Braun Melsungen AG

B BRAUN MEDICAL S.A.

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

104785

Fecha de modificación del estado de la autorización:

12/12/2014

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

Combined File of all Documents

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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