

NaCl Bernburg, 0,9%, Solution for injection/infusion

Autorizado

- Sodium chloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

NaCl Bernburg, 0,9%, Solution for injection/infusion

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino
Caballos
Ovino
Caprino
Porcino
Perros
Gatos
Conejos
Cobayas

Vía de administración:

Vía intravenosa
Vía subcutánea
Vía intraperitoneal

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English

9.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable y para perfusión

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intravenosa:

-

Bovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

-

Caballos

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

-

Ovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

-

Caprino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

-

Conejos

- Meat and offal. 0 Día

Vía subcutánea:

-

Bovino

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Hora(s)

-

Caballos

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Hora(s)

-

Ovino

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Hora(s)

-

Caprino

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Hora(s)

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

-

Conejos

- Meat and offal. 0 Día

Vía intraperitoneal:

-

Bovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

•

Caballos

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

•

Ovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

•

Caprino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

•

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

•

Conejos

- Meat and offal. 0 Día

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:

República Checa

Disponible en:

República Checa

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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:

Serumwerk Bernburg AG

Fecha de autorización de comercialización:

28/06/2022

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Serumwerk Bernburg AG

Autoridad responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número de autorización:

96/024/22-C

Fecha de modificación del estado de la autorización:

28/06/2022

Estado miembro de referencia:

República Checa

Número de procedimiento:

CZ/V/0175/001

Estados miembros afectados:

Alemania

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 (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

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

Etiquetado

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

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