

B. BRAUN VET CARE SOLUTION NACL HYPERTONIQUE (75 MG/ML) SOLUTION POUR PERFUSION POUR CHEVAUX, BOVINS, MOUTONS, CHEVRES, PORCINS, CHIENS ET CHATS

Autorisé

- Sodium chloride

Identification du produit

Dénomination du médicament:

B. BRAUN VET CARE SOLUTION NACL HYPERTONIQUE (75 MG/ML) SOLUTION POUR PERFUSION POUR CHEVAUX, BOVINS, MOUTONS, CHEVRES, PORCINS, CHIENS ET CHATS

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Mouton

Chèvre

Cheval

Porc

Chien
Chat

Voie d'administration:

Voie intraveineuse

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
7.50 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution pour perfusion

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intraveineuse:

-

Bovins

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 day

-

Mouton

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 day

-

Chèvre

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 day

-

Cheval

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 day

-

Porc

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QB05BB

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

France

Disponible en:

France

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

B. Braun Melsungen AG

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

10/09/2009

Site(s) de libération des lots du produit fini:

B BRAUN MEDICAL S.A.

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/9398027 6/2009

Date de modification du statut de l'autorisation:

10/09/2014

État membre de référence:

Espagne

Numéro de procédure:

ES/V/0149/001

États membres concernés:

Autriche Belgique France Allemagne Irlande Italie Pays-Bas

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 30/04/2025

[Télécharger](#)

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice du conditionnement et étiquetage

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

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