

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

Autorisé

- Sodium chloride

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

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

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Bovins

Cheval

Mouton

Chèvre

Porc

Chien

Chat

### Voie d'administration:

Voie intraveineuse

---

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
0.90 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

---

### **Forme pharmaceutique:**

Solution pour perfusion

---

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

QB05BB01

---

### **Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

### **Statut de l'autorisation:**

Valide

---

### **Autorisé en:**

Belgique

---

### **Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
Disponible uniquement en [Anglais](#)  
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:**

28/10/2013

---

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

B. Braun Melsungen AG

B BRAUN MEDICAL S.A.

---

**Autorité responsable:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

BE-V444202

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

28/10/2013

---

**État membre de référence:**

Portugal

---

**Numéro de procédure:**

PT/V/0115/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Danemark France Allemagne Irlande Italie Pays-Bas  
Pologne Roumanie Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 9/10/2025

Télécharger

## Notice

français (PDF)

Publié le: 9/10/2025

Télécharger

## Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 9/10/2025

Télécharger