

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

Autorisé

- Sodium chloride

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

NaCl Bernburg 9 mg/ml Injektions-/Infusionslösung und Spüllösung für Rinder, Pferde, Schafe, Ziegen, Schweine, Hunde, Katzen, Kaninchen und Meerschweinchen

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Cheval

Mouton

Chèvre

Porc

Chien

Chat

Lapin

Cobaye

Voie d'administration:

Voie intraveineuse

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
9.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable/pour perfusion

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intraveineuse:

-

Bovins

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

-

Cheval

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

-

Mouton

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

-

Chèvre

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

-

Porc

- Viande et abats. 0 day

-

Lapin

- Viande et abats. 0 day

Voie sous-cutanée:

-

Bovins

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 hour

-

Cheval

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 hour

-

Mouton

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 hour

-

Chèvre

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 hour

-

Porc

- Viande et abats. 0 day

-

Lapin

- Viande et abats. 0 day

Voie intrapéritonéale:

-

Bovins

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

-

Cheval

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

-

Mouton

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

-

Chèvre

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

-

Porc

- Viande et abats. 0 day

-

Lapin

- Viande et abats. 0 day

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

QB05BB01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Allemagne

Disponible en:

Allemagne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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:

Serumwerk Bernburg AG

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

14/06/2022

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

Serumwerk Bernburg AG

Autorité responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numéro de l'autorisation:

V7005382.00.00

Date de modification du statut de l'autorisation:

14/06/2022

État membre de référence:

Tchéquie

Numéro de procédure:

CZ/V/0175/001

États membres concernés:

Allemagne

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

Documents

Fichier combinant tous les documents

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