

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

Heimilað

- Sodium chloride

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Hestur

Sauðkind

Geit

Svín

Hundur

Köttur

Kanína

Naggrís

Leið stjórnslu:

Til notkunar í bláæð

Til notkunar undir húð

Til notkunar í kviðarhol

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

9.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf/innrennslislyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í bláæð:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Mjólk. 0 klukkustundir

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Mjólk. 0 klukkustundir

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Mjólk. 0 klukkustundir

-

Geit

- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Mjólk. 0 klukkustundir

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Kanína

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

Til notkunar undir húð:

•

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 klukkustundir

•

Hestur

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 klukkustundir

•

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 klukkustundir

•

Geit

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 klukkustundir

•

Svín

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

•

Kanína

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

Til notkunar í kviðarhol:

•

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 klukkustundir

•

Hestur

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 klukkustundir

•

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 klukkustundir

•

Geit

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 klukkustundir

•

Svín

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

•

Kanína

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QB05BB01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Þýskaland

Fáanlegt í:

Þýskaland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Serumwerk Bernburg AG

Dagsetning markaðsleyfis:

14/06/2022

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Serumwerk Bernburg AG

Ábyrgt yfirvald:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Markaðsleyfisnúmer:

V7005382.00.00

Dagsetning á breytingu stöðu:

14/06/2022

Umsjónarland (RMS):

Tékkland

Ferilsnúmer:

CZ/V/0175/001

Þátttökulönd (CMS):

Þýskaland

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

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