

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

Autorizzato

- Sodium chloride

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini
Cavallo
Ovino
Caprino
Suino
Cane
Gatto
Coniglio
porcellino d'India

Via di somministrazione:

Uso endovenoso
Uso sottocutaneo
Uso intraperitoneale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

9.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile o per infusione

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso endovenoso:

-

bovini

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 ora

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 ora

-

Ovino

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 ora

-

Caprino

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 ora

-

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Coniglio

- carni e frattaglie. 0 giorno

Uso sottocutaneo:

-

bovini

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 ora

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 ora

-

Ovino

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 ora

-

Caprino

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 ora

-

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Coniglio

- carni e frattaglie. 0 giorno

Uso intraperitoneale:

-

bovini

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 ora

•

Cavallo

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 ora

•

Ovino

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 ora

•

Caprino

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 ora

•

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

Coniglio

- carni e frattaglie. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QB05BB01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Germania

Disponibile in:

Germania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di ibrido (Articolo 13(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Serumwerk Bernburg AG

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

14/06/2022

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Serumwerk Bernburg AG

Autorità responsabile:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numero di autorizzazione:

V7005382.00.00

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

14/06/2022

Stato membro di riferimento:

Repubblica Ceca

Numero di procedura:

CZ/V/0175/001

Stati membri interessati:

Germania

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

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