

Chlorure de Sodium 0,9 g/100 ml B. Braun Vet Care Oplossing voor infusie

Geautoriseerd

- Sodium chloride

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Paard

Schaap

Geit

Varken

Hond

Kat

Toedieningsweg:

Intraveneus gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)
0.90 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor infusie

Withdrawal period by route of administration:

Intraveneus gebruik:

- **Rund**
 - **Paard**
 - **Schaap**
 - **Geit**
 - **Varken**
 - **Hond**
 - **Kat**
-

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QB05BB01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

België

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

B. Braun Melsungen AG

Marketing authorisation date:

28/10/2013

Productielocaties partijvrijgifte:

B. Braun Melsungen AG

B BRAUN MEDICAL S.A.

Verantwoordelijke instantie:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Toelatingsnummer:

BE-V444202

Wijzigingsdatum status toelating:

28/10/2013

Rapporterende lidstaat:

Portugal

Procedurenummer:

PT/V/0115/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Denemarken Frankrijk Duitsland Ierland Italië Nederland
Polen Roemenië Zweden

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 4/02/2025

[Downloaden](#)

Bijsluiter

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 5/02/2025

[Downloaden](#)

Etikettering

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 4/02/2025

Downloaden

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000015475>