

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

Toegelaten

- Sodium chloride

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in Engels

Doeldiersoort(en):

Rund
Paard
Schaap
Geit
Varken
Hond
Kat
Konijn
Cavia

Toedieningsweg:

Intraveneus gebruik
Subcutaan gebruik
Intraperitoneaal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels

9.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie / infusie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intraveneus gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

-

Paard

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

-

Schaap

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

-

Geit

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

-

Varken

- Meat and offal. 0 day

-

Konijn

- Meat and offal. 0 day

Subcutaan gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

-

Paard

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

-

Schaap

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

-

Geit

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

-

Varken

- Meat and offal. 0 day

-

Konijn

- Meat and offal. 0 day

Intraperitoneaal gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

-

Paard

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

-

Schaap

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

-

Geit

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

-

Varken

- Meat and offal. 0 day

-

Konijn

- Meat and offal. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QB05BB01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Tsjechië

Beschikbaar in:

Tsjechië

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Serumwerk Bernburg AG

Handelsvergunningsdatum:

28/06/2022

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Serumwerk Bernburg AG

Verantwoordelijke instantie:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Vergunningsnummer:

96/024/22-C

Datum toelatingswijziging:

28/06/2022

Rapporterende lidstaat:

Tsjechië

Procedurenummer:

CZ/V/0175/001

Betrokken lidstaten:

Duitsland

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

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiters

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

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