

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

Autorisert

- Sodium chloride

Product identification

Legemidlets navn:

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

NaCl Bernburg 9 mg/ml

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

storfe

hest

sau

geit

gris

hund

katt

kanin

marsvin

Administrering:

Intravenøs bruk

Subkutan bruk

Intraperitoneal bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)
9.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjons-/infusjonsvæske, oppløsning

Withdrawal period by route of administration:

Intravenøs bruk:

- **storfe**

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 time

- **hest**

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 time

- **sau**

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 time

- **geit**

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 time

- **gris**

- Slakt. 0 dag

- **hund**

- **katt**

- **kanin**

- Slakt. 0 dag

- **marsvin**

Subkutan bruk:

- **storfe**

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 time

• **hest**

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 time

• **sau**

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 time

• **geit**

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 time

• **gris**

- Slakt. 0 dag

• **hund**

• **katt**

• **kanin**

- Slakt. 0 dag

• **marsvin**

Intraperitoneal bruk:

• **storfe**

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 time

• **hest**

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 time

• **sau**

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 time

• **geit**

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 time

- **gris**

- Slakt. 0 dag

- **hund**

- **katt**

- **kanin**

- Slakt. 0 dag

- **marsvin**

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QB05BB01

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

DE

Available in:

DE

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Hybrid søknad (Artikkel 13(3) i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Serumwerk Bernburg AG

Marketing authorisation date:

14/06/2022

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Serumwerk Bernburg AG

Ansvarlig myndighet:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Godkjenningsnummer:

V7005382.00.00

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

14/06/2022

Referanse medlemsstat:

CZ

Prosedyrenummer:

CZ/V/0175/001

Gjeldende medlemsstater:

DE

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000092631>