

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

Autorisert

- Sodium chloride

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

NaCl Bernburg, 0,9%, Injekční/infuzní roztok

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

hest

sau

geit

gris

hund

katt

kanin

marsvin

Administrasjonsvei:

Intravenøs bruk

Subkutan bruk

Intraperitoneal bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk

9.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjons-/infusjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

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

-

kanin

- Slakt. 0 dag

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

•

kanin

- Slakt. 0 dag

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

-

kanin

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QB05BB01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

CZ

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Serumwerk Bernburg AG

Markedsføringsgodkjenningsdato:

28/06/2022

Tilvirker for batchfrigivelse:

Serumwerk Bernburg AG

Ansvarlig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkjenningsnummer:

96/024/22-C

Status for endring av markedsføringstillatelse:

28/06/2022

Referanse medlemsstat:

CZ

Prosedyrenummer:

CZ/V/0175/001

Gjeldende medlemsstater:

DE

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

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