

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

Autorizado

- Sodium chloride

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intravenosa

Via subcutânea

Via intraperitoneal

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

9.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável ou para perfusão

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intravenosa:

-

Cattle

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 hora

-

Horse

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 hora

-

Sheep

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 hora

-

Goat

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 hora

-

Pig

- Meat and offal. 0 dia

-

Rabbit

- Meat and offal. 0 dia

Via subcutânea:

-

Cattle

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 hora

-

Horse

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 hora

-

Sheep

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 hora

-

Goat

- Meat and offal. 0 dia
- Milk. 0 hora

-

Pig

- Meat and offal. 0 dia

-

Rabbit

- Meat and offal. 0 dia

Via intraperitoneal:

-

Cattle

- Meat and offal. 0 dia
- Milk. 0 hora

-

Horse

- Meat and offal. 0 dia
- Milk. 0 hora

-

Sheep

- Meat and offal. 0 dia
- Milk. 0 hora

-

Goat

- Meat and offal. 0 dia
- Milk. 0 hora

-

Pig

- Meat and offal. 0 dia

•

Rabbit

- Meat and offal. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QB05BB01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Alemanha

Disponibilidade:

Alemanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês
Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Serumwerk Bernburg AG

Data de autorização de introdução no mercado:

14/06/2022

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Serumwerk Bernburg AG

Autoridade responsável:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número da autorização:

V7005382.00.00

Data da alteração do estado de autorização:

14/06/2022

Estado-Membro de referência:

República Checa

Número de procedimento:

CZ/V/0175/001

Estados-Membros envolvidos:

Alemanha

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

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