

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

Autorizat

- Sodium chloride

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

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

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Cal

Oaie

Capră

Porc

Câine

Pisică

Iepure

Porcușor de Guineea

Calea de administrare:

Administrare intravenoasă

Administrare subcutanată

Administrare intraperitoneală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
9.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă/perfuzabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intravenoasă:

-

Bovine

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 oră

-

Cal

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 oră

-

Oaie

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 oră

-

Capră

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 oră

-

Porc

- Carne și organe. 0 zi

-

Iepure

- Carne și organe. 0 zi

Administrare subcutanată:

•

Bovine

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 oră

•

Cal

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 oră

•

Oaie

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 oră

•

Capră

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 oră

•

Porc

- Carne și organe. 0 zi

•

Iepure

- Carne și organe. 0 zi

Administrare intraperitoneală:

•

Bovine

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 oră

•

Cal

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 oră

•

Oaie

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 oră

•

Capră

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 oră

•

Porc

- Carne și organe. 0 zi

•

Iepure

- Carne și organe. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QB05BB01

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

Czechia

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#)
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Serumwerk Bernburg AG

Data autorizației de comercializare:

28/06/2022

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Serumwerk Bernburg AG

Autoritatea responsabilă:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numărul autorizației:

96/024/22-C

Data modificării statusului autorizației:

28/06/2022

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

CZ/V/0175/001

State membre interesate:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

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