

AQUPHARM RINGER LACTATE SOLUTION FOR INFUSION

Registrováno

- Sodium chloride
- Sodium lactate
- Calcium chloride
- Potassium chloride

Identifikace přípravku

Název léčiva:

AQUPHARM RINGER LACTATE SOLUTION FOR INFUSION

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Prase

Králík

Kočka

Kůň

Ovce

Koza

Pes

Cesta podání:

Intravenózní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

6.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

3.10 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

0.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

0.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Infuzní roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intravenózní podání:

-

Skot

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 day

-

Prase

- Maso. 0 day

-

Králík

- Maso. 0 day

-

Kůň

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 day

•

Ovce

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 day

•

Koza

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QB05BB01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Belgie

Dostupné v:

Belgie

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Ecuphar

Datum registrace:

30/05/2017

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Laboratoire Bioluz

Příslušný orgán:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Registrační číslo:

BE-V511235

Datum změny stavu registrace:

30/05/2017

Referenční členský stát:

Francie

Číslo procedury:

FR/V/0303/001

Dotčený členský stát:

Belgie Finsko Maďarsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
Irsko Nizozemsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

eu-puar-frv0303001-mr-rpe239-en.pdf