

RINGER LATTATO GALENICA SENESE

Autoriseret

- Water for injection
- Sodium lactate
- Potassium chloride
- Sodium chloride
- Calcium chloride dihydrate

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

RINGER LATTATO GALENICA SENESE

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Alle dyrearter

Administrationsvej:

Intravenøs anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
1000.00 millilitre(s) / 1000.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
3.25 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
0.40 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
6.00 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
0.27 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Infusionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**Intravenøs anvendelse:**

-

Alle dyrearter

- Unspecified. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QB05BB01

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Kun tilgængelig på [Italian](#)
Kun tilgængelig på [Italian](#)
Kun tilgængelig på [Italian](#)
Kun tilgængelig på [Italian](#)
Kun tilgængelig på [Italian](#)
Kun tilgængelig på [Italian](#)
Kun tilgængelig på [Italian](#)
Kun tilgængelig på [Italian](#)
Kun tilgængelig på [Italian](#)
Kun tilgængelig på [Italian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Industria Farmaceutica Galenica Senese S.r.l.

Dato for markedsføringstilladelse:

1/04/1997

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Industria Farmaceutica Galenica Senese S.r.l.

Ansvarlig myndighed:

Ministry Of Health

Markedsføringstilladelsesnummer:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

14/03/2007

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000100535>