

RINGER LACTATE OSALIA SOLUTION POUR PERFUSION POUR BOVINS CHEVAUX CHIENS ET CHATS

Zugelassen

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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

RINGER LACTATE OSALIA SOLUTION POUR PERFUSION POUR BOVINS CHEVAUX
CHIENS ET CHATS

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Katze

Pferd

Hund

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

6.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

3.28 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Infusionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**intravenöse Anwendung:**

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
 - Milch. 0 Tag
-

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QB05BB01

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Frankreich

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch
isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Osalia

Zulassungsdatum:

1/02/2019

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

S.A.L.F. S.p.A. Laboratorio Farmacologico

Zuständige Behörde:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Zulassungsnummer:

FR/V/4616419 3/2019

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

1/02/2019

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Package Leaflet and Labelling

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

fr-puar-600000040700-np-rpe489-fr.pdf