

B. Braun Vet Care Ringer Lactate Hartmann Infusionslösung

Zugelassen

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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

B. Braun Vet Care Ringer Lactate Hartmann Infusionslösung

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Schaf

Ziege

Pferd

Schwein

Hund

Katze

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

0.31 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.03 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.60 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.04 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Infusionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intravenöse Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

-

Ziege

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

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

QB05BB01

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Belgien

Verfügbar in:

Belgien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

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:

B. Braun Melsungen AG

Zulassungsdatum:

27/04/2010

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

B BRAUN MEDICAL S.A.

B. Braun Melsungen AG

Zuständige Behörde:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

30/07/2015

Referenzmitgliedstaat:

Spanien

Verfahrensnummer:

ES/V/0153/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Dänemark Frankreich Deutschland Irland Italien

Niederlande Polen Portugal Rumaenien Schweden

Verfügbar nur in [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#)
[isländisch](#) [Norwegian](#)

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 13/03/2026

[Herunterladen](#)

Packungsbeilage

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 7/04/2026

[Herunterladen](#)

Etikettierung

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 7/04/2026

[Herunterladen](#)

Kombinierte Datei aller Dokumente

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

eu-PUAR-esv0153001-mrp-lactate-ringervet-solution-for-infusion-en.pdf