

# Ringer WET (8,60 g + 0,30 g + 0,33 g)/1000 ml Roztwór do infuzji

Zugelassen

- Sodium chloride
- Potassium chloride
- Calcium chloride dihydrate

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

Ringer WET (8,60 g + 0,30 g + 0,33 g)/1000 ml Roztwór do infuzji

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

### Zieltierarten:

Ziege

Hund

Schaf

Rind

Katze

### Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

8.60 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.30 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.33 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

---

### Darreichungsform:

Infusionslösung

---

### Wartezeit(en) per Anwendungsart:

#### intravenöse Anwendung:

- 

#### Ziege

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

- 

#### Schaf

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

- 

#### Rind

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

Polen

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in polieren

Verfügbar nur in polieren

Verfügbar nur in polieren

---

## 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:**

Baxter Polska Sp. z o.o.

---

**Zulassungsdatum:**

12/07/2019

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Bieffe Medital S.A.

---

**Zuständige Behörde:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Zulassungsnummer:**

2895

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://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.

Packungsbeilage

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

Etikettierung

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