

Aqupharm 11 (Hartmann's) Solution for Infusion

Zugelassen

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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

AQUPHARM RINGER LACTATE SOLUTION FOR INFUSION

Aqupharm 11 (Hartmann's) Solution for Infusion

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Schwein

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [griechisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [niederländisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Katze

Pferd

Schaf

Ziege

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

3.10 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

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Rabbit

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Pferd

- 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

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:

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch isländisch Norwegian

Verfügbar in:

United Kingdom (Northern Ireland)

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

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:

Ecuphar

Zulassungsdatum:

22/09/2016

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratoire Bioluz

Zuständige Behörde:

The Veterinary Medicines Directorate

Zulassungsnummer:

Vm 32742/4020

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

7/08/2023

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0303/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien Finnland Ungarn Island Irland Niederlande

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