

LACTATO DE RINGER BRAUN USO VETERINARIO

No
autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

LACTATO DE RINGER BRAUN USO VETERINARIO

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Ovino

Caprino

Caballos

Porcino

Perros

Gatos

Vía de administración:

Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
0.31 Gramo(s) / 100.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
0.02 Gramo(s) / 100.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
0.04 Gramo(s) / 100.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
0.60 Gramo(s) / 100.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución para perfusión

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intravenosa:

-

Bovino

- Meat and offal. 0 Día

-

Ovino

- Meat and offal. 0 Día

-

Caprino

- Meat and offal. 0 Día

-

Caballos

- Meat and offal. 0 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QB05B

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

España

Descripción del formato:

Caja con 2 bolsas de 5000 ml
Caja con 10 frascos de 1000 ml
Caja con 10 frascos de 500 ml
Caja con 1 frasco de 1000 ml
Caja con 1 frasco de 500 ml

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

B Braun Vetcare S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

4/06/1997

Fabricante responsable de la liberación del lote:

B BRAUN MEDICAL S.A.

Autoridad responsable:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Número de autorización:

1161 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

18/06/2024

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Prospecto

Etiquetado

Ficha técnica o resumen de las características del producto