

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

Autorizado

- Sodium chloride
- Potassium chloride
- Calcium chloride dihydrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caprino

Perros

Ovino

Bovino

Gatos

Vía de administración:

Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English
8.60 Gramo(s) / 1000.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en English
0.30 Gramo(s) / 1000.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en English
0.33 Gramo(s) / 1000.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución para perfusión

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intravenosa:

-

Caprino

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día

-

Ovino

- Milk. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día

-

Bovino

- Milk. 0 Día
 - Meat and offal. 0 Día
-

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

QB05BB01

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Polonia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

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](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Baxter Polska Sp. z o.o.

Fecha de autorización de comercialización:

12/07/2019

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Bieffe Medital S.A.

Autoridad responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Número de autorización:

2895

Fecha de modificación del estado de la autorización:

12/07/2019

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.