

RINGER LATTATO CON GLUCOSIO GALENICA SENESE

Autorizado

- Sodium chloride
- Potassium chloride
- Glucose monohydrate
- Calcium chloride dihydrate
- Sodium lactate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

RINGER LATTATO CON GLUCOSIO GALENICA SENESE

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Perros

Ovino

Gatos

Porcino

Caballos

Vía de administración:

Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

6.00 Gramo(s) / 1000.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

0.40 Gramo(s) / 1000.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

55.00 Gramo(s) / 1000.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

0.27 Gramo(s) / 1000.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

3.25 Gramo(s) / 1000.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución para perfusión

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía intravenosa:**

-

Bovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

-

Ovino

- Meat and offal. 0 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

-

Caballos

- 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:

Italia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

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:

Industria Farmaceutica Galenica Senese S.r.l.

Fecha de autorización de comercialización:

29/09/1999

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Industria Farmaceutica Galenica Senese S.r.l.

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

29/09/1999

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

Documentos

Combined File of all Documents

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