

RINGER LATTATO S.A.L.F.

soluzione per infusione endovenosa per bovini, equini, cani e gatti

Autorizado

- Sodium chloride
- Potassium chloride
- Calcium chloride dihydrate
- SODIUM LACTATE 60%

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

RINGER LATTATO S.A.L.F. soluzione per infusione endovenosa per bovini, equini, cani e gatti

Principio activo:

Disponibile unicamente en [English](#)

Disponibile unicamente en [English](#)

Disponibile unicamente en [English](#)

Disponibile unicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Perros

Gatos

Caballos

Vía de administración:

Vía intraperitoneal

Vía intravenosa

Vía subcutánea

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](#)

0.27 Gramo(s) / 1000.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

5.46 Gramo(s) / 1000.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución para perfusión

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

-

Bovino

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

-

Caballos

- Meat and offal. 0 Día

Vía intravenosa:

-

Bovino

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

-

Caballos

- Meat and offal. 0 Día

Vía subcutánea:

-

Bovino

- Milk. 0 Día

- 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](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Italia

Disponible 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](#)
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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

S.A.L.F. S.p.A. Laboratorio Farmacologico

Fecha de autorización de comercialización:

15/11/2005

Fabricante responsable de la liberación del lote:

S.A.L.F. S.p.A. Laboratorio Farmacologico

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:

15/11/2010

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.