

RINGER LATTATO, infuzinis tirpalas galvijams, arkliams, šunims ir katėms

Autorizado

- Calcium chloride
- Potassium chlorate
- Sodium chloride
- Sodium hydroxide
- Lactic acid

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

RINGER LATTATO, infuzinis tirpalas galvijams, arkliams, šunims ir katėms

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

Caballos

Perros

Gatos

Vía de administración:

uso goteo intravenoso

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

0.14 Gramo(s) / 500.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

0.20 Gramo(s) / 500.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

3.00 Gramo(s) / 500.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

0.58 Gramo(s) / 500.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

1.30 Gramo(s) / 500.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución para perfusión

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

QB05BB01

Condiciones de dispensación:

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

[Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Lituania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

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](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Izo S.r.l.

Fecha de autorización de comercialización:

19/05/2008

Fabricante responsable de la liberación del lote:

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

Autoridad responsable:

State Food And Veterinary Service

Número de autorización:

LT/2/08/1790/001

Fecha de modificación del estado de la autorización:

2/06/2013

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.