

Lactato de ringer Braun Vet, associação, solução injetável para bovinos, equinos, ovinos, caprinos, suínos, cães e gatos

Autorizado

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

Product identification

Nombre del medicamento:

Lactato de ringer Braun Vet, associação, solução injetável para bovinos, equinos, ovinos, caprinos, suínos, cães e gatos

Principio activo:

Disponível unicamente em [English](#)

Disponível unicamente em [English](#)

Disponível unicamente em [English](#)

Disponível unicamente em [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Ovino

Caprino

Porcino

Caballos

Perros

Gatos

Vía de administración:

Vía intravenosa

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

600.00 Miligramo(s) / 100.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

40.00 Miligramo(s) / 100.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

20.10 Miligramo(s) / 100.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

305.00 Miligramo(s) / 100.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Withdrawal period by route of administration:

Vía intravenosa:

- **Bovino**

- Meat and offal, milk. 0 Día

- **Ovino**

- Meat and offal, milk. 0 Día

- **Caprino**

- Meat and offal, milk. 0 Día

- **Porcino**

- Meat and offal. 0 Día

- **Caballos**

- Meat and offal. 0 Día

- **Perros**

- **Gatos**

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QB05BB01

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Portugal

Available in:

Portugal

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [Portuguese](#)

Disponible únicamente en [Portuguese](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

B.Braun Medical Unipessoal Lda.

Marketing authorisation date:

21/07/2004

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

B.Braun Medical S.A.

B. Braun Melsungen AG

Autoridad responsable:

Número de autorización:

51535

Fecha del cambio de estado de la autorización:

1/12/2021

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000106504>