

RINGER LACTATE VETOFLEX

Autorisé

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

Product identification

Dénomination du médicament:

RINGER LACTATE VETOFLEX

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Anglais](#)

[Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Voie d'administration:

Voie intraveineuse

Product details

Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

6.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

0.27 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

3.10 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

0.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution pour perfusion

Withdrawal period by route of administration:

Voie intraveineuse:

- All animal species
-

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QB05BB01

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

France

Description de l'emballage:

Boîte de 20 poches de 500 mL

Boîte de 12 poches de 1 L

Boîte de 4 poches de 3 L

Boîte de 2 poches de 5 L

Boîte de 1 poche de 9 L

Boîte de 30 poches de 250 mL

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Laboratoire Bioluz

Marketing authorisation date:

8/07/1996

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Laboratoire Bioluz

Autorité responsable:

National Veterinary Medicines Agency

Numéro de l'autorisation:

FR/V/2084755 1/1996

Date de modification du statut de l'autorisation:

8/07/2011

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000040135>