

RINGER LATTATO CON GLUCOSIO GALENICA SENESE

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

RINGER LATTATO CON GLUCOSIO GALENICA SENESE

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Chien

Mouton

Chat

Porc

Cheval

Voie d'administration:

Voie intraveineuse

Informations sur le produit

Substance active / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

6.00 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

0.40 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

55.00 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

0.27 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

3.25 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution pour perfusion

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intraveineuse:

-

Bovins

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

-

Chien

-

Mouton

- Viande et abats. 0 day

-

Chat

-

Porc

- Viande et abats. 0 day

-

Cheval

- Viande et abats. 0 day

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

QB05BB01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Italie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Italian](#)

Disponible uniquement en [Italian](#)

Disponible uniquement en [Italian](#)

Disponible uniquement en [Italian](#)

Disponible uniquement en [Italian](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Industria Farmaceutica Galenica Senese S.r.l.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

29/09/1999

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Industria Farmaceutica Galenica Senese S.r.l.

Autorité responsable:

Ministry Of Health

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

29/09/1999

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000090992>