

AQUPHARM RINGER LACTATE SOLUTION POUR PERFUSION

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

AQUPHARM RINGER LACTATE SOLUTION FOR INFUSION

AQUPHARM RINGER LACTATE SOLUTION POUR PERFUSION

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Porc

Lapin

Chat

Cheval

Mouton

Chèvre

Chien

Voie d'administration:

Voie intraveineuse

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

6.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

3.10 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

0.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

0.40 milligram(s) / 1.00 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

-

Porc

- Viande et abats. 0 day

-

Lapin

- Viande et abats. 0 day

-

Cheval

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

-

Mouton

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

-

Chèvre

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 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:

France

Disponible en:

France

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

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:

Ecuphar

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

26/08/2016

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

Laboratoire Bioluz

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/6791993 2/2016

Date de modification du statut de l'autorisation:

3/09/2021

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0303/001

États membres concernés:

Belgique Finlande Hongrie Islande Irlande Pays-Bas

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Notice du conditionnement et étiquetage