

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

button

 - 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:

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