

RINGER LACTATE VETOFLEX

Engedélyezett

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

Termék azonosítása

Készítmény neve:

RINGER LACTATE VETOFLEX

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

minden állatfaj

Alkalmazás módja:

Intravénás alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

6.00 milligramm(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)
0.27 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)
3.10 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)
0.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos infúzió

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QB05BB01

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Elérhető:

France

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Laboratoire Bioluz

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

8/07/1996

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Laboratoire Bioluz

Felelős hatóság:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Engedély száma:

FR/V/2084755 1/1996

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

8/07/2011

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.