

# AQUPHARM RINGER LACTATE SOLUTION FOR INFUSION

Engedélyezett

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

## Termék azonosítása

### **Készítmény neve:**

AQUPHARM RINGER LACTATE SOLUTION FOR INFUSION

### **Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

### **Célállat faj:**

szarvasmarha

sertés

nyúl

macska

ló

juh

kecske

kutya

## **Alkalmazás módja:**

Intravénás alkalmazás

---

## Termékjellemzők

### **Hatóanyag / Hatáserősség:**

Csak itt érhető el [English](#)

6.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

3.10 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

0.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

0.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Gyógyszerforma:**

Oldatos infúzió

---

### **Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:**

#### **Intravénás alkalmazás:**

- 

##### **szarvasmarha**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

- 

##### **sertés**

- Meat and offal. 0 day

- 

##### **nyúl**

- Meat and offal. 0 day

- 

##### **ló**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

•

### **juh**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

•

### **kecske**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

---

## **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:**

Belgium

---

## **Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

---

## 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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Ecuphar

---

### **A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

30/05/2017

---

### **Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Laboratoire Bioluz

---

### **Felelős hatóság:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

### **Engedély száma:**

BE-V511235

---

### **Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

30/05/2017

---

### **Referencia tagállam:**

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

---

### **Eljárás száma:**

FR/V/0303/001

---

### **Érintett tagállamok:**

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

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

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

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

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

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

Csak itt érhető el [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

### Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

### Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

eu-puar-frv0303001-mr-rpe239-en.pdf