

AQUPHARM RINGER LACTATE SOLUTION FOR INFUSION

Autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

AQUPHARM RINGER LACTATE SOLUTION FOR INFUSION

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Suino

Coniglio

Gatto

Cavallo

Ovino

Caprino

Cane

Via di somministrazione:

Uso endovenoso

Informazioni sul prodotto**Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in English

6.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

3.10 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

0.20 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

0.40 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione per infusione

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Uso endovenoso:**

-

bovini

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Coniglio

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 giorno

•

Ovino

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 giorno

•

Caprino

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QB05BB01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Belgio

Disponibile in:

Belgio

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Ecuphar

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

30/05/2017

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Laboratoire Bioluz

Autorità responsabile:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numero di autorizzazione:

BE-V511235

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

30/05/2017

Stato membro di riferimento:

Francia

Numero di procedura:

FR/V/0303/001

Stati membri interessati:

Belgio Finlandia Ungheria Islanda Irlanda Paesi Bassi

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

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