

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

Aqupharm Ringer-Lactate infuusioneste, liuos

Sotsanza 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:

Finlandia

Disponibile in:

Finlandia

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:

9/02/2017

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Laboratoire Bioluz

Autorità responsabile:

Finnish Medicines Agency

Numero di autorizzazione:

33640

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

9/02/2017

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

Foglio illustrativo

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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