

# 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:**

Francia

---

**Disponibile in:**

Francia

---

**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:**

26/08/2016

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Laboratoire Bioluz

---

**Autorità responsabile:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numero di autorizzazione:**

FR/V/6791993 2/2016

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

3/09/2021

---

**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](http://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.

Package Leaflet and Labelling

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