

RINGER LATTATO ACME, soluzione perfusionale per cavalli, bovini, cani e gatti

Igaliotas

- Lactic acid
- Calcium chloride dihydrate
- Sodium hydroxide
- Potassium chloride
- Sodium chloride

Product identification

Vaisto pavadinimas:

RINGER LATTATO ACME, soluzione perfusionale per cavalli, bovini, cani e gatti

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Šuo

Žirgas

Katė

Naudojimo būdas:

Leisti į pilvaplėvės ertmę

Vartoti per odą

Leisti į veną

Product details

Veiklioji medžiaga / Stiprumas:

Pateikiama tik [English](#)

2.60 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Pateikiama tik [English](#)

0.27 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Pateikiama tik [English](#)

1.17 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Pateikiama tik [English](#)

0.40 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Pateikiama tik [English](#)

6.00 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Vaisto forma:

Infuzinis tirpalas

Withdrawal period by route of administration:

Leisti į pilvaplėvės ertmę:

- **Galvijai**

- Meat and offal, milk. 0 day

- **Šuo**

- **Žirgas**

- Meat and offal, milk. 0 day

- **Katė**

Vartoti per odą:

- **Galvijai**

- Meat and offal, milk. 0 day

- **Šuo**

- **Žirgas**

- Meat and offal, milk. 0 day

- **Katė**

Leisti į veną:

- **Galvijai**

- Meat and offal, milk. 0 day

- **Šuo**

- **Žirgas**

- Meat and offal, milk. 0 day

- **Katė**

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QB05BB01

Tiekimo teisinis statusas:

Pateikiama tik [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Registracijos statusas:

Valid

Authorised in:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Italy

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Italian](#)

Pateikiama tik [Italian](#)

Pateikiama tik [Italian](#)

Pateikiama tik [Italian](#)

Pateikiama tik [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [English](#) [Italian](#)

Registruotojas:

Acme S.r.l.

Marketing authorisation date:

29/11/1995

Serijos išleidimo gamybos vietos:

FKI S.r.l.

Atsakinga institucija:

MdS

Registracijos pažymėjimo numeris:

100351

Registracijos statuso pasikeitimo data:

29/11/1995

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

Documents

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000090863>