

RINGER LATTATO CON GLUCOSIO GALENICA SENESE

Registruotas

- Sodium chloride
- Potassium chloride
- Glucose monohydrate
- Calcium chloride dihydrate
- Sodium lactate

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

RINGER LATTATO CON GLUCOSIO GALENICA SENESE

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Šuo

Avis

Katė

Kiaulė

Žirgas

Naudojimo būdas:

Leisti į veną

Vaisto duomenys**Veiklioji medžiaga ir stiprumas:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

6.00 gram(s) / 1000.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

0.40 gram(s) / 1000.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

55.00 gram(s) / 1000.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

0.27 gram(s) / 1000.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

3.25 gram(s) / 1000.00 mililitrai

Vaisto forma:

Infuzinis tirpalas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**Leisti į veną:**

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- Pienas. 0 d.

-

Avis

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

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

QB05BB01

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Italų](#)

Pateikiama tik [Italų](#)

Pateikiama tik [Italų](#)

Pateikiama tik [Italų](#)

Pateikiama tik [Italų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Industria Farmaceutica Galenica Senese S.r.l.

Rinkodaros leidimo data:

29/09/1999

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Industria Farmaceutica Galenica Senese S.r.l.

Atsakinga institucija:

Ministry Of Health

Registracijos numeris:

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

Registracijos statuso pasikeitimo data:

29/09/1999

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Combined File of all Documents

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