

# AQUPHARM RINGER LACTATE SOLUTION FOR INFUSION

Registruotas

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

## Vaisto identifikaciniai duomenys

### **Vaisto pavadinimas:**

AQUPHARM RINGER LACTATE SOLUTION FOR INFUSION

---

### **Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

---

### **Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Galvijai

Kiaulė

Triušis

Katė

Žirgas

Avis

Ožka

Šuo

---

**Naudojimo būdas:**

Leisti į veną

---

**Vaisto duomenys****Veiklioji medžiaga ir stiprumas:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

6.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

3.10 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

0.20 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

0.40 miligramai / 1.00 mililitrai

---

**Vaisto forma:**

Infuzinis tirpalas

---

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

- 

**Galvijai**

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- Pienas. 0 d.

- 

**Kiaulė**

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- 

**Triušis**

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- 

**Žirgas**

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- Pienas. 0 d.

•

**Avis**

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- Pienas. 0 d.

•

**Ožka**

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- Pienas. 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](#)

---

**Galima įsigyti:**

Belgium

---

**Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

---

## 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:**

Ecuphar

---

### **Rinkodaros leidimo data:**

30/05/2017

---

### **Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Laboratoire Bioluz

---

### **Atsakinga institucija:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

### **Registracijos numeris:**

BE-V511235

---

### **Registracijos statuso pasikeitimo data:**

30/05/2017

---

### **Referencinė valstybė narė:**

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

---

### **Procedūros numeris:**

FR/V/0303/001

---

### **Susijusios valstybės narės:**

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

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

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

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

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

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

Jungtinė Karalystė (Šiaurės Airija)

---

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

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

Pakuotės lapelis

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

Ženklimas

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

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