

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:

France

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:

26/08/2016

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Laboratoire Bioluz

Atsakinga institucija:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Registracijos numeris:

FR/V/6791993 2/2016

Registracijos statuso pasikeitimo data:

3/09/2021

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

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

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

Pakuotės lapelis ir ženklینimas

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

Combined File of all Documents

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

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