

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

RINGER LATTATO S.A.L.F. soluzione per infusione endovenosa per bovini, equini, cani e gatti

2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA

1000 ml di soluzione contengono:

<u>Principi attivi:</u>	sodio cloruro	6,00 g
	potassio cloruro	0,40 g
	calcio cloruro biidrato	0,27 g
	sodio lattato 60%	5,46 g
<u>Eccipienti:</u>	acqua per preparazioni iniettabili q.b. a	1000 ml

mEq/l:	Na ⁺	132	
	K ⁺	5	
	Ca ⁺⁺		4
	Cl ⁻	112	
	Lattato come HCO ₃ ⁻	29	

Osmolarità teorica: 280 mOsm/l

pH: 5,5 e 7,0

3. FORMA FARMACEUTICA

Soluzione per infusione endovenosa sterile isotonica apirogena per **USO VETERINARIO**

4. INFORMAZIONI CLINICHE

4.1 Specie di destinazione

Bovini, equini, cani e gatti.

4.2 Indicazioni per l'utilizzazione specificando le specie di destinazione

Reidratante nella terapia sostitutiva parenterale delle perdite di fluidi extracellulari ed elettroliti; alcalinizzante quando è necessario correggere stati acidotici lievi o moderati.

4.3 Controindicazioni

Insufficienza cardiaca, condizioni associate ad iperkaliemia. Usare con cautela in caso di scompenso cardiaco congestizio, insufficienza renale grave e in stati clinici associati ad edemi e ritenzione idrosalina.

Controindicato nelle ipercalcemie.

Non somministrare in caso di diminuita funzionalità epatica, per il rischio di sviluppo di acidosi lattica.

Non somministrare in animali con acidosi lattica grave o con alterazione dei processi ossidativi che impediscono l'utilizzazione del lattato, nell'alcalosi metabolica e respiratoria.

Non somministrare in concomitanza con trasfusione di sangue, nella stessa via venosa.

4.4 Avvertenze speciali per ciascuna delle specie di destinazione del farmaco

Evitare le dosi eccessive. Usare subito dopo l'apertura del contenitore. La soluzione deve essere limpida, incolore e priva di particelle visibili.

4.5 Precauzioni speciali per l'impiego

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali

Prima di somministrare la soluzione è necessario esaminare con attenzione i dati clinici e biologici dell'animale. Il monitoraggio dei livelli sierici di elettroliti è obbligatorio nei casi di squilibri elettrolitici, quali disidratazione ipertonica o ipotonica, o nel caso di aumento di un singolo elettrolita (ad es., iperkaliemia, ipercloremia).

La soluzione contiene potassio, pertanto deve essere usata con prudenza in caso di grave compromissione renale, iperkaliemia grave e ritenzione di potassio. Un volume eccessivo di soluzione di Ringer lattato può dare origine ad edema polmonare, qualora la velocità di infusione superi il volume che può essere escreto per via renale.

Il trattamento con questo medicinale veterinario deve essere accompagnato da un monitoraggio supplementare dell'equilibrio acido-base e delle condizioni cliniche dell'animale.

Usare subito dopo l'apertura del contenitore. La soluzione deve essere limpida, incolore e priva di particelle visibili. Serve per una sola ed ininterrotta somministrazione e l'eventuale residuo non può essere utilizzato.

Viene consigliata una *“Somministrazione in vene di grosso calibro a velocità perfusionale controllata”*.

Questo medicinale veterinario deve essere usato con cautela in caso di insufficienza cardiaca congestizia, insufficienza renale grave e trattamento con corticosteroidi e loro derivati.

L'infusione di questa soluzione contenente ioni lattato può causare alcalosi metabolica.

Negli animali affetti da disturbi della funzione epatica, la soluzione può causare acidosi in quanto la degradazione del lattato in bicarbonato richiede un metabolismo epatico inalterato.

Precauzioni speciali che devono essere adottate dalla persona che somministra il prodotto agli animali

Il personale addetto alla manipolazione del prodotto deve seguire le normali tecniche di asepsi.

Viene consigliata una *“somministrazione in vene di grosso calibro a velocità perfusionale controllata”*. Serve per una sola ed ininterrotta somministrazione e l'eventuale residuo non può essere utilizzato.

4.6 Reazioni avverse (frequenza e gravità)

nessuna segnalata.

4.7 Impiego durante la gravidanza, l'allattamento o l'ovodeposizione

Solo dopo attenta valutazione del medico veterinario responsabile del rapporto rischio/beneficio.

4.8 Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme di interazione

Non usare in animali in trattamento con farmaci ad azione inotropica cardiaca o con farmaci corticosteroidi

4.9 Posologia e via di somministrazione

Somministrare il prodotto per via parenterale:

- endovenosa, somministrare a funzione renale integra e ad una velocità di perfusione non superiore a 0,5 mEq potassio/Kg peso corporeo/ora;
- sottocutanea;
- endoperitoneale.

Bovini, equini: 15 ml/kg

Cani e gatti: 20 – 30 ml/kg

La dose può essere variata a giudizio del medico veterinario.

4.10 Sovradosaggio

Un volume eccessivo di soluzione di ringer lattato può dare origine ad edema polmonare, se la velocità di infusione supera il volume che può venire escreto per via renale. Si consiglia in questo caso, l'uso di un diuretico osmotico (es. Mannitolo) per indurre diuresi senza ridurre il riassorbimento di sodio.

4.11 Tempi di attesa

Carne e latte: zero giorni.

5. PROPRIETA' FARMACOLOGICHE

Gruppo farmacoterapeutico: Elettroliti - codice ATC vet: QB05BB01

5.1 Proprietà Farmacodinamiche

Il sodio cloruro è il principale catione dei liquidi extracellulari e interviene nel controllo della distribuzione dell'acqua nell'organismo, del bilancio fluido-elettrolitico e della depressione osmotica dei liquidi organici.

Il sodio, insieme ai cloruri e al bicarbonato, partecipa alla regolazione dell'equilibrio acido-base. Il cloruro, principale anione extracellulare, segue strettamente la disposizione fisiologica del sodio intervenendo come questo nell'equilibrio acido-base.

L'organismo umano contiene 50-55 mmol di potassio per chilo di peso corporeo, di cui la maggior parte concentrato nel compartimento intracellulare e solo il 2% nello spazio extracellulare. Lo ione potassio è il principale catione intracellulare, è essenziale per il mantenimento dell'equilibrio

acido base, dall'isotonicità e dell'equilibrio elettrodinamico delle cellule. Il sodio idrossido viene impiegato come agente alcalinizzante.

5.2 Informazioni Farmacocinetiche

L'acido lattico, assorbito facilmente dal tratto gastrointestinale, viene convertito lentamente a bicarbonato. Il sodio cloruro, dopo rapido assorbimento dal tratto gastrointestinale, si equilibra con i fluidi extracellulari. La regolazione del liquido extracellulare e del volume plasmico avviene tramite meccanismi renali controllati dai vari ormoni, ma specialmente dal sistema renina-angiotensina-aldosterone. In condizioni di equilibrio di sodio l'escrezione eguaglia l'assunzione. L'assorbimento del potassio è pressoché completo. Esso viene poi liberamente filtrato dal glomerulo, riassorbito per l'80-90% dal tubulo prossimale e secreto attivamente dal tubulo distale.

6. INFORMAZIONI FARMACEUTICHE

6.1 Elenco degli eccipienti

Acqua per preparazioni iniettabili.

6.2 Incompatibilità

Evitare la miscelazione con farmaci a base di bicarbonato, fosfati e solfati e tetracicline. La miscelazione con altri medicinali potrebbe essere incompatibile. L'utilizzatore ha la responsabilità di verificare la compatibilità di questo medicinale con altri medicinali prima di ogni eventuale miscelazione.

6.3 Periodo di validità .

Periodo di validità del medicinale veterinario confezionato per la vendita: 2 anni.
Periodo di validità dopo la prima apertura del condizionamento primario: dopo la perforazione del contenitore il prodotto deve essere consumato immediatamente e non conservato; eventuali residui non possono essere riutilizzati.

6.4 Speciali precauzioni per la conservazione

Tenere i contenitori ermeticamente chiusi. Non congelare.
Le sacche devono essere conservate ad una temperatura non superiore a 30°C.

6.5 Natura e composizione del condizionamento primario

Flaconi polipropilene da 250 e 500 ml
Sacche PVC da 1000, 2000 e 5000 ml

6.6 Precauzioni particolari da prendere per lo smaltimento del medicinale veterinario non utilizzato e dei rifiuti derivanti dal suo utilizzo

Tutti i medicinali veterinari non utilizzati o i rifiuti derivati da tali medicinali devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali.

7. TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO.

S.A.L.F. S.p.A. Laboratorio Farmacologico - via Marconi, 2 – 24069 Cenate Sotto (BG)

8. NUMERI DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

1 Flacone polipropilene da 250 ml	AIC n. 103746018
1 Flacone polipropilene da 500 ml	AIC n. 103746020
1 Sacca PVC 1000 ml	AIC n. 103746032
1 Sacca PVC 2000 ml	AIC n. 103746044
1 Sacca PVC 5000 ml	AIC n. 103746057
20 Flaconi polipropilene da 250 ml	AIC n. 103746069
12 Flaconi polipropilene da 500 ml	AIC n. 103746071
10 Sacche PVC 1000 ml	AIC n. 103746083
5 Sacche PVC 2000 ml	AIC n. 103746095
2 Sacche PVC 5000 ml	AIC n. 103746107

9. DATA PRIMA AUTORIZZAZIONE/RINNOVO AUTORIZZAZIONE

15 Novembre 2005

Data del rinnovo dell'A.I.C.: 15/11/2010

10. DATA DELLA REVISIONE DEL TESTO

Maggio 2012

DIVIETO DI VENDITA, FORNITURA E/O IMPIEGO

Non pertinente.

Da vendersi senza obbligo di ricetta

FOGLIO ILLUSTRATIVO

RINGER LATTATO S.A.L.F.

soluzione per infusione endovenosa per bovini, equini, cani e gatti isotonica sterile apirogena
per USO VETERINARIO

1. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO E DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALLA PRODUZIONE RESPONSABILE DEL RILASCIO DEI LOTTI DI FABBRICAZIONE, SE DIVERSI

S.A.L.F. S.p.A. Laboratorio Farmacologico Via Marconi, 2 - 24069 Cenate Sotto (BG)

2. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

RINGER LATTATO S.A.L.F. soluzione per infusione endovenosa per bovini, equini, cani e gatti.

3. INDICAZIONE DEL PRINCIPIO ATTIVO E DEGLI ALTRI INGREDIENTI

1000 ml di soluzione contengono:

Principi attivi: Sodio cloruro 6 g - Potassio cloruro 0,4 g - Calcio cloruro biidrato 0,27 g - Sodio lattato 60% 5,46 g

Eccipienti: Acqua per preparazioni iniettabili q.b. a 1000 ml mEq/l: Na⁺ 132 - K⁺ 5 - Ca⁺⁺ 4 - Cl⁻ 112 - lattato come HCO₃⁻ 29; Osmolarità teorica: 280 mOsm/l. pH: 5,5 - 7,0

4. INDICAZIONI

Reidratante nella terapia sostitutiva parenterale delle perdite di fluidi extracellulari ed elettroliti; alcalinizzante quando è necessario correggere stati acidotici lievi o moderati ma non gravi.

5. CONTROINDICAZIONI

Insufficienza cardiaca, condizioni associate ad iperkaliemia. Usare con cautela in caso di scompenso cardiaco congestizio, insufficienza renale grave ed in stati clinici associati ad edemi e ritenzione idrosalina.

Controindicato nelle ipercalcemie.

Non somministrare in caso di diminuita funzionalità epatica, per il rischio di sviluppo di acidosi lattica.

Non somministrare in animali con acidosi lattica grave o con alterazione dei processi ossidativi che impediscono l'utilizzazione del lattato nell'alcalosi metabolica e respiratoria.

Non somministrare in concomitanza con trasfusione di sangue, nella stessa via venosa.

6. REAZIONI AVVERSE

Nessuna nota. Se dovessero manifestarsi reazioni avverse gravi o altre reazioni non menzionate in questo foglietto illustrativo, si prega di informarne il veterinario.

7. SPECIE DI DESTINAZIONE

Bovini, equini, cani e gatti.

8. POSOLOGIA PER CIASCUNA SPECIE, VIA E MODALITÀ DI SOMMINISTRAZIONE

Somministrare il prodotto per via parenterale:

- endovenosa, somministrare a funzione renale integra e ad una velocità di perfusione non superiore a 0,5 mEq potassio/Kg peso corporeo/ora;
- sottocutanea;
- endoperitoneale.

Bovini, equini: 15 ml/Kg. Cani e gatti: 20-30 ml/Kg

La dose può essere variata a giudizio del medico veterinario.

9. AVVERTENZE PER UNA CORRETTA SOMMINISTRAZIONE

Il personale addetto alla manipolazione del prodotto deve seguire le normali precauzioni igieniche di asepsi. Evitare la contaminazione della soluzione.

10. TEMPO DI ATTESA: Carni e latte: zero giorni.

11. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE TENERE FUORI DALLA PORTATA E DALLA VISTA DEI BAMBINI

In contenitori ermeticamente chiusi. Le sacche devono essere conservate a temperatura non superiore a 30°C. Non congelare. Non usare dopo la data di scadenza riportata sull'etichetta. La data di scadenza si riferisce al prodotto in confezionamento integro, correttamente conservato.

Periodo di validità dopo la prima apertura del condizionamento primario: dopo la perforazione del contenitore il prodotto deve essere consumato immediatamente e non conservato; eventuali residui non possono essere riutilizzati.

12. AVVERTENZE SPECIALI

Evitare le dosi eccessive. Usare subito dopo l'apertura del contenitore. La soluzione deve essere limpida, incolore e priva di particelle visibili.

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali:

Prima di somministrare la soluzione è necessario esaminare con attenzione i dati clinici e biologici dell'animale. Il monitoraggio dei livelli sierici di elettroliti è obbligatorio nei casi di squilibri elettrolitici, quali disidratazione ipertonica o ipotonica, o nel caso di aumento di un singolo elettrolita (ad es. iperkaliemia, ipercloremia).

La soluzione contiene potassio, pertanto deve essere usata con prudenza in caso di grave compromissione renale, iperkaliemia grave e ritenzione di potassio. Un volume eccessivo di soluzione di Ringer lattato può dare origine ad edema polmonare, qualora la velocità di infusione superi il volume che può essere escreto per via renale.

Il trattamento con questo medicinale veterinario deve essere accompagnato da un monitoraggio supplementare dell'equilibrio acido-base e delle condizioni cliniche dell'animale.

Viene consigliata una "Somministrazione in vene di grosso calibro a velocità perfusionale controllata".

Questo medicinale veterinario deve essere usato con cautela in caso di insufficienza cardiaca congestizia, insufficienza renale grave e trattamento con corticosteroidi e loro derivati.

L'infusione di questa soluzione contenente ioni lattato può causare alcalosi metabolica.

Negli animali affetti da disturbi della funzione epatica, la soluzione può causare acidosi in quanto la degradazione del lattato in bicarbonato richiede un metabolismo epatico inalterato.

Usare subito dopo l'apertura del contenitore. La soluzione deve essere limpida, incolore e priva di particelle visibili. Serve per una sola ed ininterrotta somministrazione e l'eventuale residuo non può essere utilizzato.

Impiego durante la gravidanza, l'allattamento o l'ovodeposizione

Solo dopo attenta valutazione del medico veterinario responsabile del rapporto rischio/beneficio.

Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme di interazione

Non usare in animali in trattamento con farmaci ad azione inotropica cardiaca o con farmaci corticosteroidi.

Sovradosaggio: La somministrazione di un volume eccessivo può dare origine ad edema polmonare, qualora la velocità di perfusione superi il volume che può essere escreto per via renale. Si consiglia in questo caso, l'uso di un diuretico osmotico (esempio Mannitolo) per indurre diuresi senza ridurre il riassorbimento del sodio.

Incompatibilità: Evitare la miscelazione con farmaci a base di bicarbonati, fosfati e solfati e contetraciline. La miscelazione con altri medicinali potrebbe essere incompatibile. L'utilizzatore ha la responsabilità di verificare la compatibilità di questo medicinale con altri medicinali prima di ogni eventuale miscelazione.

13. PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEL PRODOTTO NON UTILIZZATO O DEGLI EVENTUALI RIFIUTI

Tutti i medicinali veterinari non utilizzati o i rifiuti derivati da tali medicinali devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali e conferiti negli idonei sistemi di raccolta e di smaltimento per i medicinali non utilizzati o scaduti.

14. DATA DELL'ULTIMA REVISIONE DEL FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

Maggio 2012

Altre informazioni

Regime di dispensazione: Medicinale veterinario senza obbligo di ricetta medico veterinaria.

INFORMAZIONI DA APPORRE SUL CONDIZIONAMENTO PRIMARIO>

{NATURA/TIPO} [flacone da 250 ml (confezione 1 flacone)]

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

RINGER LATTATO S.A.L.F. SOLUZIONE ISOTONICA PER INFUSIONE ENDOVENOSA STERILE APIROGENA per Bovini, equini, cani e gatti

2. INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI E DI ALTRE SOSTANZE

Composizione: 1000 ml di soluzione contengono: Sodio lattato 60% 5,46 g - Sodio cloruro 6,00 g - Potassio cloruro 0,40 g - Calcio cloruro biidrato 0,27 g - Acqua per preparazioni iniettabili q.b.
mEq/l: Na⁺ 132 - K⁺ 5 - Ca⁺⁺ 4 - Cl⁻ 112 - Lattato come HCO₃⁻ 29,0
Osmolarità teorica: 280 mOsm/l pH: 5,5 - 7,0

3. FORMA FARMACEUTICA

Soluzione per infusione endovenosa, sterile apirogena isotonica

4. CONFEZIONI

Flacone PP da 250 ml

5. SPECIE DI DESTINAZIONE

Bovini, equini, cani e gatti

6. INDICAZIONE(I)

Reidratante elettrolitica. Alcalinizzante.

7. MODALITÀ E VIA(E) DI SOMMINISTRAZIONE

Somministrare il prodotto per via parenterale.

Posologia consigliata: Bovini ed equini: 15 ml/Kg - Cani e Gatti: 20 - 30 ml/Kg.

Somministrare a funzione renale integra e ad una velocità di perfusione non superiore a 0,5 mEq potassio/Kg peso corporeo/ora.

La dose può essere variata a giudizio del medico veterinario.

8. TEMPO DI ATTESA

Carne e latte: Zero giorni

9. SE NECESSARIO, AVVERTENZA(E) SPECIALE(I)

Prima dell'uso leggere le informazioni contenute nel foglio illustrativo. Usare subito dopo l'apertura del contenitore. La soluzione deve essere limpida, incolore e priva di particelle visibili.

10. DATA DI SCADENZA

<SCAD {mese/anno}>

Non utilizzare il medicinale oltre la data di scadenza riportata sull'etichetta.

La data di scadenza si riferisce al prodotto in confezionamento integro correttamente conservato.

11. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE

Tenere i contenitori ermeticamente chiusi. Non congelare.
Dopo la perforazione del contenitore il prodotto deve essere consumato immediatamente.

12. OVE NECESSARIO, PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEI MEDICINALI NON UTILIZZATI O DEI RIFIUTI

Tutti i medicinali veterinari non utilizzati o i rifiuti derivati da tali medicinali devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali e conferiti negli idonei sistemi di raccolta e di smaltimento per i medicinali non utilizzati o scaduti

13. LA SCRITTA “SOLO PER USO VETERINARIO” E CONDIZIONI O LIMITAZIONI RELATIVE A FORNITURA ED IMPIEGO, se pertinente

La vendita non è sottoposta ad obbligo di ricetta medico veterinaria.

14. LA SCRITTA “TENERE FUORI DALLA PORTATA DEI BAMBINI”

Tenere fuori dalla portata e dalla vista dei bambini.

15. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL’AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO

S.A.L.F. S.p.A. Laboratorio Farmacologico
via Marconi, 2
24069 Cenate Sotto (BG)

16. NUMERO(I) DELL’AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO

1 flacone PP da 250 ml AIC n° 103746018

17. NUMERO DEL LOTTO DI FABBRICAZIONE

<Lotto> {numero}

Prevedere spazio per POSOLOGIA PRESCRITTA e per il codice a lettura ottica (DM 17/12/2007).

INFORMAZIONI DA APPORRE SUL CONDIZIONAMENTO PRIMARIO>

{NATURA/TIPO} [flacone da 250 ml (confezione 20 flaconi)]

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

RINGER LATTATO S.A.L.F. SOLUZIONE ISOTONICA PER INFUSIONE ENDOVENOSA STERILE APIROGENA per Bovini, equini, cani e gatti

2. INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI E DI ALTRE SOSTANZE

Composizione: 1000 ml di soluzione contengono: Sodio lattato 60% 5,46 g - Sodio cloruro 6,00 g - Potassio cloruro 0,40 g - Calcio cloruro biidrato 0,27 g - Acqua per preparazioni iniettabili q.b.
mEq/l: Na⁺ 132 - K⁺ 5 - Ca⁺⁺ 4 - Cl⁻ 112 - Lattato come HCO₃⁻ 29,0
Osmolarità teorica: 280 mOsm/l pH: 5,5 - 7,0

3. FORMA FARMACEUTICA

Soluzione per infusione endovenosa, sterile apirogena isotonica

4. CONFEZIONI

20 flaconi PP da 250 ml

5. SPECIE DI DESTINAZIONE

Bovini, equini, cani e gatti

6. INDICAZIONE(I)

Reidratante elettrolitica. Alcalinizzante.

7. MODALITÀ E VIA(E) DI SOMMINISTRAZIONE

Somministrare il prodotto per via parenterale.
Posologia consigliata: Bovini ed equini: 15 ml/Kg - Cani e Gatti: 20 - 30 ml/Kg.
Somministrare a funzione renale integra e ad una velocità di perfusione non superiore a 0,5 mEq potassio/Kg peso corporeo/ora.
La dose può essere variata a giudizio del medico veterinario.

8. TEMPO DI ATTESA

Carne e latte: Zero giorni

9. SE NECESSARIO, AVVERTENZA(E) SPECIALE(I)

Prima dell'uso leggere le informazioni contenute nel foglio illustrativo. Usare subito dopo l'apertura del contenitore. La soluzione deve essere limpida, incolore e priva di particelle visibili.

10. DATA DI SCADENZA

<SCAD {mese/anno}>

Non utilizzare il medicinale oltre la data di scadenza riportata sull'etichetta.
La data di scadenza si riferisce al prodotto in confezionamento integro correttamente conservato.

11. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE

Tenere i contenitori ermeticamente chiusi. Non congelare.
Dopo la perforazione del contenitore il prodotto deve essere consumato immediatamente.

12. OVE NECESSARIO, PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEI MEDICINALI NON UTILIZZATI O DEI RIFIUTI

Tutti i medicinali veterinari non utilizzati o i rifiuti derivati da tali medicinali devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali e conferiti negli idonei sistemi di raccolta e di smaltimento per i medicinali non utilizzati o scaduti

13. LA SCRITTA “SOLO PER USO VETERINARIO” E CONDIZIONI O LIMITAZIONI RELATIVE A FORNITURA ED IMPIEGO, se pertinente

La vendita non è sottoposta ad obbligo di ricetta medico veterinaria.

14. LA SCRITTA “TENERE FUORI DALLA PORTATA DEI BAMBINI”

Tenere fuori dalla portata e dalla vista dei bambini.

15. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL’AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO

S.A.L.F. S.p.A. Laboratorio Farmacologico
via Marconi, 2
24069 Cenate Sotto (BG)

16. NUMERO(I) DELL’AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO

1 x 20 flaconi PP da 250 ml AIC n° 103746069

17. NUMERO DEL LOTTO DI FABBRICAZIONE

<Lotto> {numero}

Prevedere spazio per POSOLOGIA PRESCRITTA

<INFORMAZIONI DA APPORRE SUL CONDIZIONAMENTO SECONDARIO>

{NATURA/TIPO} [20 flaconi da 250 ml]

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

RINGER LATTATO S.A.L.F. SOLUZIONE ISOTONICA PER INFUSIONE ENDOVENOSA per Bovini, equini, cani e gatti

2. INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI E DI ALTRE SOSTANZE

Composizione: 1000 ml di soluzione contengono: Sodio lattato 60% 5,46 g - Sodio cloruro 6,00 g - Potassio cloruro 0,40 g - Calcio cloruro biidrato 0,27 g - Acqua per preparazioni iniettabili q.b.
mEq/l: Na+ 132 - K+ 5 - Ca++ 4 - Cl- 112 - Lattato come HCO-3 29,0
Osmolarità teorica: 280 mOsm/l pH: 5,5 - 7,0

3. FORMA FARMACEUTICA

4. CONFEZIONI

20 Flaconi PP da 250 ml

5. SPECIE DI DESTINAZIONE

6. INDICAZIONE(I)

7. MODALITÀ E VIA(E) DI SOMMINISTRAZIONE

Somministrare il prodotto per via parenterale.

8. TEMPO DI ATTESA

Carne e Latte: zero giorni

9. SE NECESSARIO, AVVERTENZA(E) SPECIALE(I)

Prima dell'uso leggere il foglio illustrativo.

10. DATA DI SCADENZA

<SCAD {mese/anno}>

11. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE

Non congelare. Dopo l'apertura consumare immediatamente e non conservare.

12. OVE NECESSARIO, PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEI MEDICINALI NON UTILIZZATI O DEI RIFIUTI

13. LA SCRITTA "SOLO PER USO VETERINARIO" E CONDIZIONI O LIMITAZIONI RELATIVE A FORNITURA ED IMPIEGO, se pertinente

La vendita non è sottoposta ad obbligo di ricetta medico veterinaria.

14. LA SCRITTA "TENERE FUORI DALLA PORTATA DEI BAMBINI"

Tenere fuori dalla portata e dalla vista dei bambini.

15. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

S.A.L.F. S.p.A. Laboratorio Farmacologico
via Marconi, 2
24069 Cenate Sotto (BG)

16. NUMERO(I) DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Flacone da 250 ml vendibile solo in confezione da 20 flaconi. AIC n° 103746069

17. NUMERO DEL LOTTO DI FABBRICAZIONE

<Lotto> {numero}

Prevedere spazio per POSOLOGIA PRESCRITTA e per il codice a lettura ottica (DM 17/12/2007).

INFORMAZIONI DA APPORRE SUL CONDIZIONAMENTO PRIMARIO>

{NATURA/TIPO} [flacone da 500 ml (confezione 1 flacone)]

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

RINGER LATTATO S.A.L.F. SOLUZIONE ISOTONICA PER INFUSIONE ENDOVENOSA STERILE APIROGENA per Bovini, equini, cani e gatti

2. INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI E DI ALTRE SOSTANZE

Composizione: 1000 ml di soluzione contengono: Sodio lattato 60% 5,46 g - Sodio cloruro 6,00 g - Potassio cloruro 0,40 g - Calcio cloruro biidrato 0,27 g - Acqua per preparazioni iniettabili q.b.
mEq/l: Na⁺ 132 - K⁺ 5 - Ca⁺⁺ 4 - Cl⁻ 112 - Lattato come HCO₃⁻ 29,0
Osmolarità teorica: 280 mOsm/l pH: 5,5 - 7,0

3. FORMA FARMACEUTICA

Soluzione per infusione endovenosa, sterile apirogena isotonica

4. CONFEZIONI

Flacone PP da 500 ml

5. SPECIE DI DESTINAZIONE

Bovini, equini, cani e gatti

6. INDICAZIONE(I)

Reidratante elettrolitica. Alcalinizzante.

7. MODALITÀ E VIA(E) DI SOMMINISTRAZIONE

Somministrare il prodotto per via parenterale.

Posologia consigliata: Bovini ed equini: 15 ml/Kg - Cani e Gatti: 20 - 30 ml/Kg.

Somministrare a funzione renale integra e ad una velocità di perfusione non superiore a 0,5 mEq potassio/Kg peso corporeo/ora.

La dose può essere variata a giudizio del medico veterinario.

8. TEMPO DI ATTESA

Carne e latte: Zero giorni

9. SE NECESSARIO, AVVERTENZA(E) SPECIALE(I)

Prima dell'uso leggere le informazioni contenute nel foglio illustrativo. Usare subito dopo l'apertura del contenitore. La soluzione deve essere limpida, incolore e priva di particelle visibili.

10. DATA DI SCADENZA

<SCAD {mese/anno}>

Non utilizzare il medicinale oltre la data di scadenza riportata sull'etichetta.

La data di scadenza si riferisce al prodotto in confezionamento integro correttamente conservato.

11. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE

Tenere i contenitori ermeticamente chiusi. Non congelare.
Dopo la perforazione del contenitore il prodotto deve essere consumato immediatamente.

12. OVE NECESSARIO, PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEI MEDICINALI NON UTILIZZATI O DEI RIFIUTI

Tutti i medicinali veterinari non utilizzati o i rifiuti derivati da tali medicinali devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali e conferiti negli idonei sistemi di raccolta e di smaltimento per i medicinali non utilizzati o scaduti

13. LA SCRITTA “SOLO PER USO VETERINARIO” E CONDIZIONI O LIMITAZIONI RELATIVE A FORNITURA ED IMPIEGO, se pertinente

La vendita non è sottoposta ad obbligo di ricetta medico veterinaria.

14. LA SCRITTA “TENERE FUORI DALLA PORTATA DEI BAMBINI”

Tenere fuori dalla portata e dalla vista dei bambini.

15. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL’AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO

S.A.L.F. S.p.A. Laboratorio Farmacologico
via Marconi, 2
24069 Cenate Sotto (BG)

16. NUMERO(I) DELL’AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO

1 flacone PP da 500 ml AIC n° 103746020

17. NUMERO DEL LOTTO DI FABBRICAZIONE

<Lotto> {numero}

Prevedere spazio per POSOLOGIA PRESCRITTA e per il codice a lettura ottica (DM 17/12/2007).

INFORMAZIONI DA APPORRE SUL CONDIZIONAMENTO PRIMARIO>

{NATURA/TIPO} [flacone da 500 ml (confezione 12 flaconi)]

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

RINGER LATTATO S.A.L.F. SOLUZIONE ISOTONICA PER INFUSIONE ENDOVENOSA STERILE APIROGENA per Bovini, equini, cani e gatti

2. INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI E DI ALTRE SOSTANZE

Composizione: 1000 ml di soluzione contengono: Sodio lattato 60% 5,46 g - Sodio cloruro 6,00 g - Potassio cloruro 0,40 g - Calcio cloruro biidrato 0,27 g - Acqua per preparazioni iniettabili q.b.
mEq/l: Na⁺ 132 - K⁺ 5 - Ca⁺⁺ 4 - Cl⁻ 112 - Lattato come HCO₃⁻ 29,0
Osmolarità teorica: 280 mOsm/l pH: 5,5 - 7,0

3. FORMA FARMACEUTICA

Soluzione per infusione endovenosa, sterile apirogena isotonica

4. CONFEZIONI

12 flaconi PP da 500 ml

5. SPECIE DI DESTINAZIONE

Bovini, equini, cani e gatti

6. INDICAZIONE(I)

Reidratante elettrolitica. Alcalinizzante.

7. MODALITÀ E VIA(E) DI SOMMINISTRAZIONE

Somministrare il prodotto per via parenterale.
Posologia consigliata: Bovini ed equini: 15 ml/Kg - Cani e Gatti: 20 - 30 ml/Kg.
Somministrare a funzione renale integra e ad una velocità di perfusione non superiore a 0,5 mEq potassio/Kg peso corporeo/ora.
La dose può essere variata a giudizio del medico veterinario.

8. TEMPO DI ATTESA

Carne e latte: Zero giorni

9. SE NECESSARIO, AVVERTENZA(E) SPECIALE(I)

Prima dell'uso leggere le informazioni contenute nel foglio illustrativo. Usare subito dopo l'apertura del contenitore. La soluzione deve essere limpida, incolore e priva di particelle visibili.

10. DATA DI SCADENZA

<SCAD {mese/anno}>

Non utilizzare il medicinale oltre la data di scadenza riportata sull'etichetta.
La data di scadenza si riferisce al prodotto in confezionamento integro correttamente conservato.

11. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE

Tenere i contenitori ermeticamente chiusi. Non congelare.
Dopo la perforazione del contenitore il prodotto deve essere consumato immediatamente.

12. OVE NECESSARIO, PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEI MEDICINALI NON UTILIZZATI O DEI RIFIUTI

Tutti i medicinali veterinari non utilizzati o i rifiuti derivati da tali medicinali devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali e conferiti negli idonei sistemi di raccolta e di smaltimento per i medicinali non utilizzati o scaduti

13. LA SCRITTA “SOLO PER USO VETERINARIO” E CONDIZIONI O LIMITAZIONI RELATIVE A FORNITURA ED IMPIEGO, se pertinente

La vendita non è sottoposta ad obbligo di ricetta medico veterinaria.

14. LA SCRITTA “TENERE FUORI DALLA PORTATA DEI BAMBINI”

Tenere fuori dalla portata e dalla vista dei bambini.

15. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL’AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO

S.A.L.F. S.p.A. Laboratorio Farmacologico
via Marconi, 2
24069 Cenate Sotto (BG)

16. NUMERO(I) DELL’AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO

1 x 12 flaconi PP da 500 ml AIC n° 103746071

17. NUMERO DEL LOTTO DI FABBRICAZIONE

<Lotto> {numero}

Prevedere spazio per POSOLOGIA PRESCRITTA

<INFORMAZIONI DA APPORRE SUL CONDIZIONAMENTO SECONDARIO>

{NATURA/TIPO} [12 flaconi da 500 ml]

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

RINGER LATTATO S.A.L.F. SOLUZIONE ISOTONICA PER INFUSIONE ENDOVENOSA per Bovini, equini, cani e gatti

2. INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI E DI ALTRE SOSTANZE

Composizione: 1000 ml di soluzione contengono: Sodio lattato 60% 5,46 g - Sodio cloruro 6,00 g - Potassio cloruro 0,40 g - Calcio cloruro biidrato 0,27 g - Acqua per preparazioni iniettabili q.b.
mEq/l: Na+ 132 - K+ 5 - Ca++ 4 - Cl- 112 - Lattato come HCO-3 29,0
Osmolarità teorica: 280 mOsm/l pH: 5,5 - 7,0

3. FORMA FARMACEUTICA

4. CONFEZIONI

12 flaconi PP da 500 ml

5. SPECIE DI DESTINAZIONE

6. INDICAZIONE(I)

7. MODALITÀ E VIA(E) DI SOMMINISTRAZIONE

Somministrare il prodotto per via parenterale.

8. TEMPO DI ATTESA

Carne e Latte: zero giorni

9. SE NECESSARIO, AVVERTENZA(E) SPECIALE(I)

Prima dell'uso leggere il foglio illustrativo.

10. DATA DI SCADENZA

<SCAD {mese/anno}>

11. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE

Non congelare. Dopo l'apertura consumare immediatamente e non conservare.

12. OVE NECESSARIO, PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEI MEDICINALI NON UTILIZZATI O DEI RIFIUTI

13. LA SCRITTA "SOLO PER USO VETERINARIO" E CONDIZIONI O LIMITAZIONI RELATIVE A FORNITURA ED IMPIEGO, se pertinente

La vendita non è sottoposta ad obbligo di ricetta medico veterinaria.

14. LA SCRITTA "TENERE FUORI DALLA PORTATA DEI BAMBINI"

Tenere fuori dalla portata e dalla vista dei bambini.

15. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

S.A.L.F. S.p.A. Laboratorio Farmacologico
via Marconi, 2
24069 Cenate Sotto (BG)

16. NUMERO(I) DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Flacone da 500 ml vendibile solo in confezione da 12 flaconi. AIC n° 103746071

17. NUMERO DEL LOTTO DI FABBRICAZIONE

<Lotto> {numero}

Prevedere spazio per POSOLOGIA PRESCRITTA e per il codice a lettura ottica (DM 17/12/2007).

INFORMAZIONI DA APPORRE SUL CONDIZIONAMENTO PRIMARIO>

{NATURA/TIPO} [sacca PVC da 1000 ml (confezione 1 sacca)]

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

RINGER LATTATO S.A.L.F. SOLUZIONE ISOTONICA PER INFUSIONE ENDOVENOSA STERILE APIROGENA per Bovini, equini, cani e gatti

2. INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI E DI ALTRE SOSTANZE

Composizione: 1000 ml di soluzione contengono: Sodio lattato 60% 5,46 g - Sodio cloruro 6,00 g - Potassio cloruro 0,40 g - Calcio cloruro biidrato 0,27 g - Acqua per preparazioni iniettabili q.b.
mEq/l: Na⁺ 132 - K⁺ 5 - Ca⁺⁺ 4 - Cl⁻ 112 - Lattato come HCO₃⁻ 29,0
Osmolarità teorica: 280 mOsm/l pH: 5,5 - 7,0

3. FORMA FARMACEUTICA

Soluzione per infusione endovenosa, sterile apirogena isotonica

4. CONFEZIONI

Sacca PVC da 1000 ml

5. SPECIE DI DESTINAZIONE

Bovini, equini, cani e gatti

6. INDICAZIONE(I)

Reidratante elettrolitica. Alcalinizzante.

7. MODALITÀ E VIA(E) DI SOMMINISTRAZIONE

Somministrare il prodotto per via parenterale.

Posologia consigliata: Bovini ed equini: 15 ml/Kg - Cani e Gatti: 20 - 30 ml/Kg.

Somministrare a funzione renale integra e ad una velocità di perfusione non superiore a 0,5 mEq potassio/Kg peso corporeo/ora.

La dose può essere variata a giudizio del medico veterinario.

8. TEMPO DI ATTESA

Carne e latte: Zero giorni

9. SE NECESSARIO, AVVERTENZA(E) SPECIALE(I)

Prima dell'uso leggere le informazioni contenute nel foglio illustrativo. Usare subito dopo l'apertura del contenitore. La soluzione deve essere limpida, incolore e priva di particelle visibili.

10. DATA DI SCADENZA

<SCAD {mese/anno}>

Non utilizzare il medicinale oltre la data di scadenza riportata sull'etichetta.

La data di scadenza si riferisce al prodotto in confezionamento integro correttamente conservato.

11. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE

Tenere i contenitori ermeticamente chiusi.
Non congelare. Non conservare a temperatura superiore a 30° C.
Dopo la perforazione del contenitore il prodotto deve essere consumato immediatamente.

12. OVE NECESSARIO, PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEI MEDICINALI NON UTILIZZATI O DEI RIFIUTI

Tutti i medicinali veterinari non utilizzati o i rifiuti derivati da tali medicinali devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali e conferiti negli idonei sistemi di raccolta e di smaltimento per i medicinali non utilizzati o scaduti

13. LA SCRITTA “SOLO PER USO VETERINARIO” E CONDIZIONI O LIMITAZIONI RELATIVE A FORNITURA ED IMPIEGO, se pertinente

La vendita non è sottoposta ad obbligo di ricetta medico veterinaria.

14. LA SCRITTA “TENERE FUORI DALLA PORTATA DEI BAMBINI”

Tenere fuori dalla portata e dalla vista dei bambini.

15. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL’AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO

S.A.L.F. S.p.A. Laboratorio Farmacologico
via Marconi, 2
24069 Cenate Sotto (BG)

16. NUMERO(I) DELL’AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO

Sacca PVC da 1000 ml AIC n° 103746032

17. NUMERO DEL LOTTO DI FABBRICAZIONE

<Lotto> {numero}

Prevedere spazio per POSOLOGIA PRESCRITTA e per il codice a lettura ottica (DM 17/12/2007).

INFORMAZIONI DA APPORRE SUL CONDIZIONAMENTO PRIMARIO>

{NATURA/TIPO} [sacca PVC da 1000 ml (confezione 10 sacche)]

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

RINGER LATTATO S.A.L.F. SOLUZIONE ISOTONICA PER INFUSIONE ENDOVENOSA STERILE APIROGENA per Bovini, equini, cani e gatti

2. INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI E DI ALTRE SOSTANZE

Composizione: 1000 ml di soluzione contengono: Sodio lattato 60% 5,46 g - Sodio cloruro 6,00 g - Potassio cloruro 0,40 g - Calcio cloruro biidrato 0,27 g - Acqua per preparazioni iniettabili q.b.
mEq/l: Na⁺ 132 - K⁺ 5 - Ca⁺⁺ 4 - Cl⁻ 112 - Lattato come HCO₃⁻ 29,0
Osmolarità teorica: 280 mOsm/l pH: 5,5 - 7,0

3. FORMA FARMACEUTICA

Soluzione per infusione endovenosa, sterile apirogena isotonica

4. CONFEZIONI

10 Sacche PVC da 1000 ml

5. SPECIE DI DESTINAZIONE

Bovini, equini, cani e gatti

6. INDICAZIONE(I)

Reidratante elettrolitica. Alcalinizzante.

7. MODALITÀ E VIA(E) DI SOMMINISTRAZIONE

Somministrare il prodotto per via parenterale.
Posologia consigliata: Bovini ed equini: 15 ml/Kg - Cani e Gatti: 20 - 30 ml/Kg.
Somministrare a funzione renale integra e ad una velocità di perfusione non superiore a 0,5 mEq potassio/Kg peso corporeo/ora.
La dose può essere variata a giudizio del medico veterinario.

8. TEMPO DI ATTESA

Carne e latte: Zero giorni

9. SE NECESSARIO, AVVERTENZA(E) SPECIALE(I)

Prima dell'uso leggere le informazioni contenute nel foglio illustrativo. Usare subito dopo l'apertura del contenitore. La soluzione deve essere limpida, incolore e priva di particelle visibili.

10. DATA DI SCADENZA

<SCAD {mese/anno}>

Non utilizzare il medicinale oltre la data di scadenza riportata sull'etichetta.
La data di scadenza si riferisce al prodotto in confezionamento integro correttamente conservato.

11. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE

Tenere i contenitori ermeticamente chiusi.
Non congelare. Non conservare a temperatura superiore a 30° C.
Dopo la perforazione del contenitore il prodotto deve essere consumato immediatamente.

12. OVE NECESSARIO, PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEI MEDICINALI NON UTILIZZATI O DEI RIFIUTI

Tutti i medicinali veterinari non utilizzati o i rifiuti derivati da tali medicinali devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali e conferiti negli idonei sistemi di raccolta e di smaltimento per i medicinali non utilizzati o scaduti

13. LA SCRITTA “SOLO PER USO VETERINARIO” E CONDIZIONI O LIMITAZIONI RELATIVE A FORNITURA ED IMPIEGO, se pertinente

La vendita non è sottoposta ad obbligo di ricetta medico veterinaria.

14. LA SCRITTA “TENERE FUORI DALLA PORTATA DEI BAMBINI”

Tenere fuori dalla portata e dalla vista dei bambini.

15. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL’AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO

S.A.L.F. S.p.A. Laboratorio Farmacologico
via Marconi, 2
24069 Cenate Sotto (BG)

16. NUMERO(I) DELL’AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO

1 x 10 sacche PVC da 1000 ml AIC n° 103746083

17. NUMERO DEL LOTTO DI FABBRICAZIONE

<Lotto> {numero}

Prevedere spazio per POSOLOGIA PRESCRITTA

<INFORMAZIONI DA APPORRE SUL CONDIZIONAMENTO SECONDARIO>

{NATURA/TIPO} [sacca PVC da 1000 ml (confezione 10 sacche)]

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

RINGER LATTATO S.A.L.F. SOLUZIONE ISOTONICA PER INFUSIONE ENDOVENOSA per Bovini, equini, cani e gatti

2. INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI E DI ALTRE SOSTANZE

Composizione: 1000 ml di soluzione contengono: Sodio lattato 60% 5,46 g - Sodio cloruro 6,00 g - Potassio cloruro 0,40 g - Calcio cloruro biidrato 0,27 g - Acqua per preparazioni iniettabili q.b.
mEq/l: Na+ 132 - K+ 5 - Ca++ 4 - Cl- 112 - Lattato come HCO-3 29,0
Osmolarità teorica: 280 mOsm/l pH: 5,5 - 7,0

3. FORMA FARMACEUTICA

4. CONFEZIONI

10 sacche PVC da 1000 ml

5. SPECIE DI DESTINAZIONE

6. INDICAZIONE(I)

7. MODALITÀ E VIA(E) DI SOMMINISTRAZIONE

Somministrare il prodotto per via parenterale.

8. TEMPO DI ATTESA

Carne e Latte: zero giorni

9. SE NECESSARIO, AVVERTENZA(E) SPECIALE(I)

Prima dell'uso leggere il foglio illustrativo.

10. DATA DI SCADENZA

<SCAD {mese/anno}>

11. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE

Non congelare. Non conservare a temperatura superiore a 30° C.
Dopo l'apertura consumare immediatamente e non conservare.

12. OVE NECESSARIO, PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEI MEDICINALI NON UTILIZZATI O DEI RIFIUTI

13. LA SCRITTA "SOLO PER USO VETERINARIO" E CONDIZIONI O LIMITAZIONI RELATIVE A FORNITURA ED IMPIEGO, se pertinente

La vendita non è sottoposta ad obbligo di ricetta medico veterinaria.

14. LA SCRITTA “TENERE FUORI DALLA PORTATA DEI BAMBINI”

Tenere fuori dalla portata e dalla vista dei bambini.

15. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL’AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO

S.A.L.F. S.p.A. Laboratorio Farmacologico
via Marconi, 2
24069 Cenate Sotto (BG)

16. NUMERO(I) DELL’AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO

Sacca PVC da 1000 ml vendibile solo in confezione da 10 sacche. AIC n° 103746083

17. NUMERO DEL LOTTO DI FABBRICAZIONE

<Lotto> {numero}

Prevedere spazio per POSOLOGIA PRESCRITTA e per il codice a lettura ottica (DM 17/12/2007).

INFORMAZIONI DA APPORRE SUL CONDIZIONAMENTO PRIMARIO>

{NATURA/TIPO} [sacca PVC da 2000 ml (confezione 1 sacca)]

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

RINGER LATTATO S.A.L.F. SOLUZIONE ISOTONICA PER INFUSIONE ENDOVENOSA STERILE APIROGENA per Bovini, equini, cani e gatti

2. INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI E DI ALTRE SOSTANZE

Composizione: 1000 ml di soluzione contengono: Sodio lattato 60% 5,46 g - Sodio cloruro 6,00 g - Potassio cloruro 0,40 g - Calcio cloruro biidrato 0,27 g - Acqua per preparazioni iniettabili q.b.
mEq/l: Na⁺ 132 - K⁺ 5 - Ca⁺⁺ 4 - Cl⁻ 112 - Lattato come HCO₃⁻ 29,0
Osmolarità teorica: 280 mOsm/l pH: 5,5 - 7,0

3. FORMA FARMACEUTICA

Soluzione per infusione endovenosa, sterile apirogena isotonica

4. CONFEZIONI

Sacca PVC da 2000 ml

5. SPECIE DI DESTINAZIONE

Bovini, equini, cani e gatti

6. INDICAZIONE(I)

Reidratante elettrolitica. Alcalinizzante.

7. MODALITÀ E VIA(E) DI SOMMINISTRAZIONE

Somministrare il prodotto per via parenterale.
Posologia consigliata: Bovini ed equini: 15 ml/Kg - Cani e Gatti: 20 - 30 ml/Kg.
Somministrare a funzione renale integra e ad una velocità di perfusione non superiore a 0,5 mEq potassio/Kg peso corporeo/ora.
La dose può essere variata a giudizio del medico veterinario.

8. TEMPO DI ATTESA

Carne e latte: Zero giorni

9. SE NECESSARIO, AVVERTENZA(E) SPECIALE(I)

Prima dell'uso leggere le informazioni contenute nel foglio illustrativo. Usare subito dopo l'apertura del contenitore. La soluzione deve essere limpida, incolore e priva di particelle visibili.

10. DATA DI SCADENZA

<SCAD {mese/anno}>

Non utilizzare il medicinale oltre la data di scadenza riportata sull'etichetta.
La data di scadenza si riferisce al prodotto in confezionamento integro correttamente conservato.

11. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE

Tenere i contenitori ermeticamente chiusi.
Non congelare. Non conservare a temperatura superiore a 30° C.
Dopo la perforazione del contenitore il prodotto deve essere consumato immediatamente.

12. OVE NECESSARIO, PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEI MEDICINALI NON UTILIZZATI O DEI RIFIUTI

Tutti i medicinali veterinari non utilizzati o i rifiuti derivati da tali medicinali devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali e conferiti negli idonei sistemi di raccolta e di smaltimento per i medicinali non utilizzati o scaduti

13. LA SCRITTA “SOLO PER USO VETERINARIO” E CONDIZIONI O LIMITAZIONI RELATIVE A FORNITURA ED IMPIEGO, se pertinente

La vendita non è sottoposta ad obbligo di ricetta medico veterinaria.

14. LA SCRITTA “TENERE FUORI DALLA PORTATA DEI BAMBINI”

Tenere fuori dalla portata e dalla vista dei bambini.

15. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL’AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO

S.A.L.F. S.p.A. Laboratorio Farmacologico
via Marconi, 2
24069 Cenate Sotto (BG)

16. NUMERO(I) DELL’AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO

Sacca PVC da 2000 ml AIC n° 103746044

17. NUMERO DEL LOTTO DI FABBRICAZIONE

<Lotto> {numero}

Prevedere spazio per POSOLOGIA PRESCRITTA e per il codice a lettura ottica (DM 17/12/2007).

INFORMAZIONI DA APPORRE SUL CONDIZIONAMENTO PRIMARIO>

{NATURA/TIPO} [sacca PVC da 2000 ml (confezione 5 sacche)]

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

RINGER LATTATO S.A.L.F. SOLUZIONE ISOTONICA PER INFUSIONE ENDOVENOSA STERILE APIROGENA per Bovini, equini, cani e gatti

2. INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI E DI ALTRE SOSTANZE

Composizione: 1000 ml di soluzione contengono: Sodio lattato 60% 5,46 g - Sodio cloruro 6,00 g - Potassio cloruro 0,40 g - Calcio cloruro biidrato 0,27 g - Acqua per preparazioni iniettabili q.b.
mEq/l: Na⁺ 132 - K⁺ 5 - Ca⁺⁺ 4 - Cl⁻ 112 - Lattato come HCO₃⁻ 29,0
Osmolarità teorica: 280 mOsm/l pH: 5,5 - 7,0

3. FORMA FARMACEUTICA

Soluzione per infusione endovenosa, sterile apirogena isotonica

4. CONFEZIONI

5 Sacche PVC da 2000 ml

5. SPECIE DI DESTINAZIONE

Bovini, equini, cani e gatti

6. INDICAZIONE(I)

Reidratante elettrolitica. Alcalinizzante.

7. MODALITÀ E VIA(E) DI SOMMINISTRAZIONE

Somministrare il prodotto per via parenterale.

Posologia consigliata: Bovini ed equini: 15 ml/Kg - Cani e Gatti: 20 - 30 ml/Kg.

Somministrare a funzione renale integra e ad una velocità di perfusione non superiore a 0,5 mEq potassio/Kg peso corporeo/ora.

La dose può essere variata a giudizio del medico veterinario.

8. TEMPO DI ATTESA

Carne e latte: Zero giorni

9. SE NECESSARIO, AVVERTENZA(E) SPECIALE(I)

Prima dell'uso leggere le informazioni contenute nel foglio illustrativo. Usare subito dopo l'apertura del contenitore. La soluzione deve essere limpida, incolore e priva di particelle visibili.

10. DATA DI SCADENZA

<SCAD {mese/anno}>

Non utilizzare il medicinale oltre la data di scadenza riportata sull'etichetta.

La data di scadenza si riferisce al prodotto in confezionamento integro correttamente conservato.

11. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE

Tenere i contenitori ermeticamente chiusi.
Non congelare. Non conservare a temperatura superiore a 30° C.
Dopo la perforazione del contenitore il prodotto deve essere consumato immediatamente.

12. OVE NECESSARIO, PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEI MEDICINALI NON UTILIZZATI O DEI RIFIUTI

Tutti i medicinali veterinari non utilizzati o i rifiuti derivati da tali medicinali devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali e conferiti negli idonei sistemi di raccolta e di smaltimento per i medicinali non utilizzati o scaduti

13. LA SCRITTA “SOLO PER USO VETERINARIO” E CONDIZIONI O LIMITAZIONI RELATIVE A FORNITURA ED IMPIEGO, se pertinente

La vendita non è sottoposta ad obbligo di ricetta medico veterinaria.

14. LA SCRITTA “TENERE FUORI DALLA PORTATA DEI BAMBINI”

Tenere fuori dalla portata e dalla vista dei bambini.

15. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL’AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO

S.A.L.F. S.p.A. Laboratorio Farmacologico
via Marconi, 2
24069 Cenate Sotto (BG)

16. NUMERO(I) DELL’AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO

1 x 5 sacche PVC da 2000 ml AIC n° 103746095

17. NUMERO DEL LOTTO DI FABBRICAZIONE

<Lotto> {numero}

Prevedere spazio per POSOLOGIA PRESCRITTA

<INFORMAZIONI DA APPORRE SUL CONDIZIONAMENTO SECONDARIO>

{NATURA/TIPO} [sacca PVC da 2000 ml (confezione 5 sacche)]

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

RINGER LATTATO S.A.L.F. SOLUZIONE ISOTONICA PER INFUSIONE ENDOVENOSA per Bovini, equini, cani e gatti

2. INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI E DI ALTRE SOSTANZE

Composizione: 1000 ml di soluzione contengono: Sodio lattato 60% 5,46 g - Sodio cloruro 6,00 g - Potassio cloruro 0,40 g - Calcio cloruro biidrato 0,27 g - Acqua per preparazioni iniettabili q.b.
mEq/l: Na⁺ 132 - K⁺ 5 - Ca⁺⁺ 4 - Cl⁻ 112 - Lattato come HCO⁻³ 29,0
Osmolarità teorica: 280 mOsm/l pH: 5,5 - 7,0

3. FORMA FARMACEUTICA

4. CONFEZIONI

5 sacche PVC da 2000 ml

5. SPECIE DI DESTINAZIONE

6. INDICAZIONE(I)

7. MODALITÀ E VIA(E) DI SOMMINISTRAZIONE

Somministrare il prodotto per via parenterale.

8. TEMPO DI ATTESA

Carne e Latte: zero giorni

9. SE NECESSARIO, AVVERTENZA(E) SPECIALE(I)

Prima dell'uso leggere il foglio illustrativo.

10. DATA DI SCADENZA

<SCAD {mese/anno}>

11. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE

Non congelare. Non conservare a temperatura superiore a 30° C.
Dopo l'apertura consumare immediatamente e non conservare.

12. OVE NECESSARIO, PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEI MEDICINALI NON UTILIZZATI O DEI RIFIUTI

13. LA SCRITTA "SOLO PER USO VETERINARIO" E CONDIZIONI O LIMITAZIONI RELATIVE A FORNITURA ED IMPIEGO, se pertinente

La vendita non è sottoposta ad obbligo di ricetta medico veterinaria.

14. LA SCRITTA "TENERE FUORI DALLA PORTATA DEI BAMBINI"

Tenere fuori dalla portata e dalla vista dei bambini.

15. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

S.A.L.F. S.p.A. Laboratorio Farmacologico
via Marconi, 2
24069 Cenate Sotto (BG)

16. NUMERO(I) DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Sacca PVC da 2000 ml vendibile solo in confezione da 5 sacche. AIC n° 103746095

17. NUMERO DEL LOTTO DI FABBRICAZIONE

<Lotto> {numero}

Prevedere spazio per POSOLOGIA PRESCRITTA e per il codice a lettura ottica (DM 17/12/2007).

INFORMAZIONI DA APPORRE SUL CONDIZIONAMENTO PRIMARIO>

{NATURA/TIPO} [sacca PVC da 5000 ml (confezione 1 sacca)]

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

RINGER LATTATO S.A.L.F. SOLUZIONE ISOTONICA PER INFUSIONE ENDOVENOSA STERILE APIROGENA per Bovini, equini, cani e gatti

2. INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI E DI ALTRE SOSTANZE

Composizione: 1000 ml di soluzione contengono: Sodio lattato 60% 5,46 g - Sodio cloruro 6,00 g - Potassio cloruro 0,40 g - Calcio cloruro biidrato 0,27 g - Acqua per preparazioni iniettabili q.b.
mEq/l: Na⁺ 132 - K⁺ 5 - Ca⁺⁺ 4 - Cl⁻ 112 - Lattato come HCO₃⁻ 29,0
Osmolarità teorica: 280 mOsm/l pH: 5,5 - 7,0

3. FORMA FARMACEUTICA

Soluzione per infusione endovenosa, sterile apirogena isotonica

4. CONFEZIONI

Sacca PVC da 5000 ml

5. SPECIE DI DESTINAZIONE

Bovini, equini, cani e gatti

6. INDICAZIONE(I)

Reidratante elettrolitica. Alcalinizzante.

7. MODALITÀ E VIA(E) DI SOMMINISTRAZIONE

Somministrare il prodotto per via parenterale.
Posologia consigliata: Bovini ed equini: 15 ml/Kg - Cani e Gatti: 20 - 30 ml/Kg.
Somministrare a funzione renale integra e ad una velocità di perfusione non superiore a 0,5 mEq potassio/Kg peso corporeo/ora.
La dose può essere variata a giudizio del medico veterinario.

8. TEMPO DI ATTESA

Carne e latte: Zero giorni

9. SE NECESSARIO, AVVERTENZA(E) SPECIALE(I)

Prima dell'uso leggere le informazioni contenute nel foglio illustrativo. Usare subito dopo l'apertura del contenitore. La soluzione deve essere limpida, incolore e priva di particelle visibili.

10. DATA DI SCADENZA

<SCAD {mese/anno}>

Non utilizzare il medicinale oltre la data di scadenza riportata sull'etichetta.
La data di scadenza si riferisce al prodotto in confezionamento integro correttamente conservato.

11. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE

Tenere i contenitori ermeticamente chiusi.
Non congelare. Non conservare a temperatura superiore a 30° C.
Dopo la perforazione del contenitore il prodotto deve essere consumato immediatamente.

12. OVE NECESSARIO, PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEI MEDICINALI NON UTILIZZATI O DEI RIFIUTI

Tutti i medicinali veterinari non utilizzati o i rifiuti derivati da tali medicinali devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali e conferiti negli idonei sistemi di raccolta e di smaltimento per i medicinali non utilizzati o scaduti

13. LA SCRITTA “SOLO PER USO VETERINARIO” E CONDIZIONI O LIMITAZIONI RELATIVE A FORNITURA ED IMPIEGO, se pertinente

La vendita non è sottoposta ad obbligo di ricetta medico veterinaria.

14. LA SCRITTA “TENERE FUORI DALLA PORTATA DEI BAMBINI”

Tenere fuori dalla portata e dalla vista dei bambini.

15. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL’AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO

S.A.L.F. S.p.A. Laboratorio Farmacologico
via Marconi, 2
24069 Cenate Sotto (BG)

16. NUMERO(I) DELL’AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO

Sacca PVC da 5000 ml AIC n° 103746057

17. NUMERO DEL LOTTO DI FABBRICAZIONE

<Lotto> {numero}

Prevedere spazio per POSOLOGIA PRESCRITTA e per il codice a lettura ottica (DM 17/12/2007).

INFORMAZIONI DA APPORRE SUL CONDIZIONAMENTO PRIMARIO>

{NATURA/TIPO} [sacca PVC da 5000 ml (confezione 2 sacche)]

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

RINGER LATTATO S.A.L.F. SOLUZIONE ISOTONICA PER INFUSIONE ENDOVENOSA STERILE APIROGENA per Bovini, equini, cani e gatti

2. INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI E DI ALTRE SOSTANZE

Composizione: 1000 ml di soluzione contengono: Sodio lattato 60% 5,46 g - Sodio cloruro 6,00 g - Potassio cloruro 0,40 g - Calcio cloruro biidrato 0,27 g - Acqua per preparazioni iniettabili q.b.
mEq/l: Na⁺ 132 - K⁺ 5 - Ca⁺⁺ 4 - Cl⁻ 112 - Lattato come HCO₃⁻ 29,0
Osmolarità teorica: 280 mOsm/l pH: 5,5 - 7,0

3. FORMA FARMACEUTICA

Soluzione per infusione endovenosa, sterile apirogena isotonica

4. CONFEZIONI

2 Sacche PVC da 5000 ml

5. SPECIE DI DESTINAZIONE

Bovini, equini, cani e gatti

6. INDICAZIONE(I)

Reidratante elettrolitica. Alcalinizzante.

7. MODALITÀ E VIA(E) DI SOMMINISTRAZIONE

Somministrare il prodotto per via parenterale.

Posologia consigliata: Bovini ed equini: 15 ml/Kg - Cani e Gatti: 20 - 30 ml/Kg.

Somministrare a funzione renale integra e ad una velocità di perfusione non superiore a 0,5 mEq potassio/Kg peso corporeo/ora.

La dose può essere variata a giudizio del medico veterinario.

8. TEMPO DI ATTESA

Carne e latte: Zero giorni

9. SE NECESSARIO, AVVERTENZA(E) SPECIALE(I)

Prima dell'uso leggere le informazioni contenute nel foglio illustrativo. Usare subito dopo l'apertura del contenitore. La soluzione deve essere limpida, incolore e priva di particelle visibili.

10. DATA DI SCADENZA

<SCAD {mese/anno}>

Non utilizzare il medicinale oltre la data di scadenza riportata sull'etichetta.

La data di scadenza si riferisce al prodotto in confezionamento integro correttamente conservato.

11. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE

Tenere i contenitori ermeticamente chiusi.
Non congelare. Non conservare a temperatura superiore a 30° C.
Dopo la perforazione del contenitore il prodotto deve essere consumato immediatamente.

12. OVE NECESSARIO, PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEI MEDICINALI NON UTILIZZATI O DEI RIFIUTI

Tutti i medicinali veterinari non utilizzati o i rifiuti derivati da tali medicinali devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali e conferiti negli idonei sistemi di raccolta e di smaltimento per i medicinali non utilizzati o scaduti

13. LA SCRITTA “SOLO PER USO VETERINARIO” E CONDIZIONI O LIMITAZIONI RELATIVE A FORNITURA ED IMPIEGO, se pertinente

La vendita non è sottoposta ad obbligo di ricetta medico veterinaria.

14. LA SCRITTA “TENERE FUORI DALLA PORTATA DEI BAMBINI”

Tenere fuori dalla portata e dalla vista dei bambini.

15. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL’AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO

S.A.L.F. S.p.A. Laboratorio Farmacologico
via Marconi, 2
24069 Cenate Sotto (BG)

16. NUMERO(I) DELL’AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO

1 x 2 sacche PVC da 5000 ml AIC n° 103746107

17. NUMERO DEL LOTTO DI FABBRICAZIONE

<Lotto> {numero}

Prevedere spazio per POSOLOGIA PRESCRITTA

<INFORMAZIONI DA APPORRE SUL CONDIZIONAMENTO SECONDARIO>

{NATURA/TIPO} [sacca PVC da 5000 ml (confezione 2 sacche)]

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

RINGER LATTATO S.A.L.F. SOLUZIONE ISOTONICA PER INFUSIONE ENDOVENOSA per Bovini, equini, cani e gatti

2. INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI E DI ALTRE SOSTANZE

Composizione: 1000 ml di soluzione contengono: Sodio lattato 60% 5,46 g - Sodio cloruro 6,00 g - Potassio cloruro 0,40 g - Calcio cloruro biidrato 0,27 g - Acqua per preparazioni iniettabili q.b.
mEq/l: Na⁺ 132 - K⁺ 5 - Ca⁺⁺ 4 - Cl⁻ 112 - Lattato come HCO⁻³ 29,0
Osmolarità teorica: 280 mOsm/l pH: 5,5 - 7,0

3. FORMA FARMACEUTICA

4. CONFEZIONI

2 sacche PVC da 5000 ml

5. SPECIE DI DESTINAZIONE

6. INDICAZIONE(I)

7. MODALITÀ E VIA(E) DI SOMMINISTRAZIONE

Somministrare il prodotto per via parenterale.

8. TEMPO DI ATTESA

Carne e Latte: zero giorni

9. SE NECESSARIO, AVVERTENZA(E) SPECIALE(I)

Prima dell'uso leggere il foglio illustrativo.

10. DATA DI SCADENZA

<SCAD {mese/anno}>

11. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE

Non congelare. Non conservare a temperatura superiore a 30° C.
Dopo l'apertura consumare immediatamente e non conservare.

12. OVE NECESSARIO, PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEI MEDICINALI NON UTILIZZATI O DEI RIFIUTI

13. LA SCRITTA "SOLO PER USO VETERINARIO" E CONDIZIONI O LIMITAZIONI RELATIVE A FORNITURA ED IMPIEGO, se pertinente

La vendita non è sottoposta ad obbligo di ricetta medico veterinaria.

14. LA SCRITTA “TENERE FUORI DALLA PORTATA DEI BAMBINI”

Tenere fuori dalla portata e dalla vista dei bambini.

15. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL’AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO

S.A.L.F. S.p.A. Laboratorio Farmacologico
via Marconi, 2
24069 Cenate Sotto (BG)

16. NUMERO(I) DELL’AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO

Sacca PVC da 5000 ml vendibile solo in confezione da 2 sacche. AIC n° 103746107

17. NUMERO DEL LOTTO DI FABBRICAZIONE

<Lotto> {numero}

Prevedere spazio per POSOLOGIA PRESCRITTA e per il codice a lettura ottica (DM 17/12/2007).