

RINGER LACTATE VETOFLEX

Awtorizzat

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

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-mediċina:

RINGER LACTATE VETOFLEX

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Germaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Rumen](#) [Żvediż](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għal ġol-vini

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

6.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

0.27 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

3.10 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

0.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forma farmaċewtika:

Soluzzjoni għall-infużjoni

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QB05BB01

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Germaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli fi:

France

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Franċiż](#)

Disponibbli biss fi [Franċiż](#)

Disponibbli biss fi [Franċiż](#)

Disponibbli biss fi [Franċiż](#)

Disponibbli biss fi [Franċiż](#)

Disponibbli biss fi [Franċiż](#)

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciz](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiz](#) [Zvediz](#) [Izlandiz](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Norwegian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Laboratoire Bioluz

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

8/07/1996

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Laboratoire Bioluz

Awtorità responsabbli:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numru tal-awtorizzazzjoni:

FR/V/2084755 1/1996

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

8/07/2011

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

Dokumenti

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.