

AQUPHARM RINGER LACTATE SOLUTION FOR INFUSION

Autorisert

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

Product identification

Legemidlets navn:

AQUPHARM RINGER LACTATE SOLUTION FOR INFUSION
AQUPHARM RINGER LACTATE SOLUTION POUR PERFUSION

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)
Tilgjengelig bare i [English](#)
Tilgjengelig bare i [English](#)
Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

storfe
gris
kanin
katt
hest
sau
geit
hund

Administrering:

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)
6.00 milligram / 1.00 milliliter

Tilgjengelig bare i [English](#)
3.20 milligram / 1.00 milliliter

Tilgjengelig bare i [English](#)
0.22 milligram / 1.00 milliliter

Tilgjengelig bare i [English](#)
0.40 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Infusjonsvæske, oppløsning

Withdrawal period by route of administration:

Intravenøs bruk:

- **storfe**

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 time

- **gris**

- Slakt. 0 dag

- **kanin**

- Slakt. 0 dag

- **katt**

- **hest**

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 time

- **sau**

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 time

- **geit**

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 time

• **hund**

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QB05BB01

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

FR

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Ecuphar

Marketing authorisation date:

26/08/2016

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Infomed Fluids S.R.L.

Ansvarlig myndighet:

ANSES

Godkjenningsnummer:

FR/V/6791993 2/2016

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

3/09/2021

Referanse medlemsstat:

FR

Prosedyrenummer:

FR/V/0303/001

Gjeldende medlemsstater:

BE FI HU IS Irland NL

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

Documents

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Pakningsvedlegg og merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000030845>