

AQUPHARM RINGER LACTATE SOLUTION FOR INFUSION

Toegelaten

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

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

AQUPHARM RINGER LACTATE SOLUTION FOR INFUSION

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Varken

Konijn

Kat

Paard

Schaap

Geit

Hond

Toedieningsweg:

Intraveneus gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels

6.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

3.10 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

0.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

0.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor infusie

Wachttijd per toedieningsweg:**Intraveneus gebruik:**

-

Rund

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

-

Varken

- Meat and offal. 0 day

-

Konijn

- Meat and offal. 0 day

-

Paard

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

•

Schaap

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

•

Geit

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QB05BB01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Frankrijk

Beschikbaar in:

Frankrijk

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Ecuphar

Handelsvergunningsdatum:

26/08/2016

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Laboratoire Bioluz

Verantwoordelijke instantie:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Vergunningsnummer:

FR/V/6791993 2/2016

Datum toelatingswijziging:

3/09/2021

Rapporterende lidstaat:

Frankrijk

Procedurenummer:

FR/V/0303/001

Betrokken lidstaten:

België Finland Hongarije IJsland Ierland Nederland

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Package Leaflet and Labelling

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

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