

# RINGER LACTATE OSALIA SOLUTION POUR PERFUSION POUR BOVINS CHEVAUX CHIENS ET CHATS

Autorisert

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

## Produkt identifikasjon

### **Legemidlets navn:**

RINGER LACTATE OSALIA SOLUTION POUR PERFUSION POUR BOVINS CHEVAUX  
CHIENS ET CHATS

### **Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

### **Målarter:**

storfe

katt

hest

hund

**Administrasjonsvei:**

Intravenøs bruk

---

**Produktdetaljer****Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
6.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
3.28 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
0.20 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
0.40 milligram / 1.00 milliliter

---

**Legemiddelform:**

Infusjonsvæske, oppløsning

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:****Intravenøs bruk:**

- 

**storfe**

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 dag

- 

**hest**

- Slakt. 0 dag
  - Melk. 0 dag
- 

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QB05BB01

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

FR

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

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

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Osalia

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

1/02/2019

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

S.A.L.F. S.p.A. Laboratorio Farmacologico

---

**Ansvarlig myndighet:**

**Godkjenningsnummer:**

FR/V/4616419 3/2019

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

1/02/2019

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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

Package Leaflet and Labelling

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

fr-puar-600000040700-np-rpe489-fr.pdf