

Lactato-RingerVet Solution for infusion for cattle, horses, sheep, goats, pigs, dogs and cats

Autorisert

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Lactato-RingerVet Solution for infusion for cattle, horses, sheep, goats, pigs, dogs and cats

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

sau

geit

hest

gris

hund

katt

Administrasjonsvei:

Intravenøs bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
0.31 gram / 100.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk
0.03 gram / 100.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk
0.60 gram / 100.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk
0.04 gram / 100.00 milliliter

Legemiddelform:

Infusjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intravenøs bruk:

-

storfe

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 dag

-

sau

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 dag

-

geit

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 dag

-

hest

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 dag

-

gris

- 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:

AT

Tilgjengelig i:

AT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Engelsk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søknad om veletablert bruk (Artikkel 13a i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

B. Braun Melsungen AG

Markedsføringsgodkjenningsdato:

19/05/2010

Tilvirker for batchfrigivelse:

B BRAUN MEDICAL S.A.

B. Braun Melsungen AG

Ansvarlig myndighet:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Godkjenningsnummer:

8-00872

Status for endring av markedsføringstillatelse:

19/05/2010

Referanse medlemsstat:

ES

Prosedyrenummer:

ES/V/0153/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE DK FR DE Irland IT NL PL PT RO SE

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Package Leaflet

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

Summary of Product Characteristics

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

Labelling

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

Combined File of all Documents

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

eu-PUAR-esv0153001-mrp-lactate-ringervet-solution-for-infusion-en.pdf