

RINGER LACTATE VETOFLEX

Autorizado

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

Identificação do produto

Nome do medicamento:

RINGER LACTATE VETOFLEX

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#)

[Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intravenosa

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

6.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)

0.27 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)

3.10 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)

0.40 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução para perfusão

Intervalo de Segurança por via de administração:

Via intravenosa:

-

All animal species

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QB05BB01

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

França

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [French](#)

Disponível apenas em [French](#)

Disponível apenas em [French](#)

Disponível apenas em [French](#)

Disponível apenas em [French](#)

Disponível apenas em [French](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Laboratoire Bioluz

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

8/07/1996

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

LABORATOIRE BIOLUZ

Autoridade responsável:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número da autorização:

FR/V/2084755 1/1996

Data de alteração do estado de autorização:

8/07/2011

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000040135>