

Aqupharm 11 (Hartmann's) Solution for Infusion

Autorizado

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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

AQUPHARM RINGER LACTATE SOLUTION FOR INFUSION

Aqupharm 11 (Hartmann's) Solution for Infusion

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)

Norwegian

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco islandês Norwegian

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco islandês Norwegian

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco islandês Norwegian

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco islandês Norwegian

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco islandês Norwegian

Via de administração:

Via intravenosa

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês
6.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês
3.10 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês
0.20 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês
0.40 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução para perfusão

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intravenosa:

-

Cattle

- Meat and offal. 0 dia
- Milk. 0 dia

-

Pig

- Meat and offal. 0 dia

-

Rabbit

- Meat and offal. 0 dia

-

Horse

- Meat and offal. 0 dia
- Milk. 0 dia

-

Sheep

- Meat and offal. 0 dia
- Milk. 0 dia

-

Goat

- Meat and offal. 0 dia
- Milk. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QB05BB01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Irlanda

Disponibilidade:

Irlanda

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Ecuphar

Data de autorização de introdução no mercado:

16/12/2016

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Laboratoire Bioluz

Autoridade responsável:

Health Products Regulatory Authority

Número da autorização:

VPA10491/011/001

Data da alteração do estado de autorização:

16/12/2016

Estado-Membro de referência:

França

Número de procedimento:

FR/V/0303/001

Estados-Membros envolvidos:

Bélgica Finlândia Hungria Islândia Irlanda Países Baixos

Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet