

LACTATO DE RINGER BRAUN USO VETERINARIO

Neautorizat

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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

LACTATO DE RINGER BRAUN USO VETERINARIO

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Oaie

Capră

Cal

Porc

Câine

Pisică

Calea de administrare:

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

0.31 gram(e) / 100.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

0.02 gram(e) / 100.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

0.04 gram(e) / 100.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

0.60 gram(e) / 100.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție perfuzabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intravenoasă:

-

Bovine

- Carne și organe. 0 zi

-

Oaie

- Carne și organe. 0 zi

-

Capră

- Carne și organe. 0 zi

-

Cal

- Carne și organe. 0 zi

-

Porc

- Carne și organe. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QB05B

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Croată Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedează Islandeză Norwegian

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Spaniolă

Disponibile numai în Spaniolă

Disponibile numai în Spaniolă

Disponibile numai în Spaniolă

Disponibile numai în Spaniolă

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în Engleză Franceză Croată Italiană Letonă Finlandeză Suedează Islandeză Norwegian

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în Engleză Italiană Letonă Lituaniană Norwegian

Deținătorul autorizației de comercializare:

B Braun Vetcare S.A.

Data autorizației de comercializare:

4/06/1997

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

B BRAUN MEDICAL S.A.

Autoritatea responsabilă:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Numărul autorizației:

1161 ESP

Data modificării statusului autorizației:

18/06/2024

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.