

# RINGER LACTATE CEVA

Ima dovoljenje za promet

- Sodium chloride
- Sodium (S)-lactate solution
- Calcium chloride
- Potassium chloride

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

RINGER LACTATE CEVA

---

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

---

### Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

---

### Pot uporabe:

Intravenska uporaba

---

## Podatki o zdravilu

### Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

6.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

3.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

0.27 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

0.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmacevtska oblika:**

Raztopina za infundiranje

---

**Karenca glede na pot uporabe:**

**Intravenska uporaba:**

- 

**All animal species**

- All relevant tissues. 0 day

---

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QB05BB01

---

**Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

**Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Valid

---

**Ima dovoljenje za promet v:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [French](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta dovoljenja:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Ceva Sante Animale

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

11/12/2003

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Baxter

Bieffe Medital S.A.

---

**Pristojni organ:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

FR/V/0234645 6/2003

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

11/12/2013

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Package Leaflet and Labelling

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.