

RINGER LACTATE OSALIA SOLUTION POUR PERFUSION POUR BOVINS CHEVAUX CHIENS ET CHATS

Godkänd

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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

RINGER LACTATE OSALIA SOLUTION POUR PERFUSION POUR BOVINS CHEVAUX
CHIENS ET CHATS

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Katt

Häst

Hund

Administreringsväg:

Intravenös användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
6.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
3.28 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
0.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
0.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Infusionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:**Intravenös användning:**

-

Nöt

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 dygn

-

Häst

- Meat and offal. 0 dygn
 - Milk. 0 dygn
-

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QB05BB01

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Frankrike

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Osalia

Godkännandedatum:

1/02/2019

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

S.A.L.F. S.p.A. Laboratorio Farmacologico

Ansvarig myndighet:

Godkännandenummer:

FR/V/4616419 3/2019

Datum för ändring av godkännandestatus:

1/02/2019

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel och märkning

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

fr-puar-600000040700-np-rpe489-fr.pdf