

AQUPHARM RINGER LACTATE SOLUTION FOR INFUSION

Auktoriserad

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

Product identification

Läkemedlets namn:

AQUPHARM RINGER LACTATE SOLUTION FOR INFUSION

Aquapharm ringerlactaat oplossing voor infusie

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Nöt

Svin

Kanin

Katt

Häst

Får

Get

Hund

Administreringsväg:

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)
6.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)
3.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)
0.22 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)
0.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Infusionsvätska, lösning

Withdrawal period by route of administration:

Intravenös användning:

- **Nöt**

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

- **Svin**

- Meat and offal. 0 dygn

- **Kanin**

- Meat and offal. 0 dygn

- **Katt**

- **Häst**

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

- **Får**

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

- **Get**

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 timme

• **Hund**

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QB05BB01

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Nederländerna

Available in:

Nederländerna

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Ecuphar

Marketing authorisation date:

16/09/2016

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Infomed Fluids S.R.L.

Ansvarig myndighet:

MEB

Godkännandenummer:

REG NL 117955

Datum för ändring av godkännandestatus:

22/03/2022

Referensmedlemsstat:

Frankrike

Förfarandenummer:

FR/V/0303/001

Berörda medlemsstater:

Belgien Finland Ungern Island Irland Nederländerna

Storbritannien (Nordirland)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Gemensam fil för alla dokument

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000030887>