

# Vetivex 1 (9 mg/ml) solution for infusion for cattle, horses, dogs and cats

Autorizovaný

- Sodium chloride

## Product identification

### Název léčivého přípravku:

Vetivex 1 (9 mg/ml) solution for infusion for cattle, horses, dogs and cats  
Vetivex 9 mg/ml oplossing voor infusie voor runderen, paarden, honden en katten.

### Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

### Cílové druhy zvířat:

Skot

Pes

Kůň

Kočka

### Způsob podání:

Intravenózní podání

## Product details

### Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)  
9.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Léková forma:**

Infuzní roztok

---

**Withdrawal period by route of administration:****Intravenózní podání:****• Skot**

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 hour

**• Pes****• Kůň**

- Maso. 0 day

**• Kočka****Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):**

QB05BB01

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Authorised in:**

Nizozemsko

---

**Popis balení:**

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Právní základ registrace přípravku:**

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Dechra Regulatory B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

17/06/2013

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Industria Farmaceutica Galenica Senese S.r.l.  
Infomed Fluids S.R.L.

---

**Odpovědný orgán:**

Medicines Evaluation Board

---

**Registrační číslo:**

REG NL 112046

---

**Datum změny stavu registrace:**

27/01/2022

---

**Referenční členský stát:**

Irsko

---

**Číslo postupu:**

IE/V/0511/001

---

**Dotčený členský stát:**

Belgie Dánsko Francie Německo Nizozemsko Švédsko

K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000046945>