

# Vetivex 1 (9 mg/ml) Solution for Infusion for Cattle, Horses, Dogs and Cats

Registrováno

- Sodium chloride

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

Vetivex 1 (9 mg/ml) Solution for Infusion for Cattle, Horses, Dogs and Cats

### Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

### Cílové druhy:

Skot

Pes

Kůň

Kočka

### Cesta podání:

Intravenózní podání

## Údaje o přípravku

### Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

9.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Léková forma:**

Infuzní roztok

---

**Ochranná lhůta podle cesty podání:**

**Intravenózní podání:**

•

**Skot**

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 hour

•

**Kůň**

- Maso. 0 day

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):**

QB05BB01

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Registrováno v:**

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Popis balení:**

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

---

## Doplňující informace

### **Typ oprávnění:**

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

---

### **Právní základ registrace přípravku:**

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Držitel rozhodnutí o registraci:**

Dechra Regulatory B.V.

---

### **Datum registrace:**

20/06/2013

---

### **Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Industria Farmaceutica Galenica Senese S.r.l.

Infomed Fluids S.R.L.

---

### **Příslušný orgán:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

### **Registrační číslo:**

Vm 50406/3039

---

### **Datum změny stavu registrace:**

23/02/2024

---

### **Referenční členský stát:**

Irsko

---

### **Číslo procedury:**

IE/V/0511/001

---

**Dotčený členský stát:**

Belgie Dánsko Francie Německo Nizozemsko Švédsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

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

Combined File of all Documents

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