

Vetivex 11 (Hartmann's) solution for infusion for cattle, horses, dogs and cats

Autorizovaný

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

Product identification

Název léčivého přípravku:

Vetivex 11 (Hartmann's) solution for infusion for cattle, horses, dogs and cats

Vetivex Solution au Ringer Lactate Oplossing voor infusie

Vetivex Solution au Ringer Lactate Solution pour perfusion

Vetivex Solution au Ringer Lactate Infusionslösung

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

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](#)
0.27 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

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

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

K dispozici pouze v [English](#)
3.20 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:

Belgie

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](#)

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:

Požadované informace nejsou pro tento přípravek k dispozici.

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Industria Farmaceutica Galenica Senese S.r.l.

Infomed Fluids S.R.L.

Odpovědný orgán:

Registrační číslo:

BE-V442032

Datum změny stavu registrace:

21/08/2013

Referenční členský stát:

Irsko

Číslo postupu:

IE/V/0512/001

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

Documents

Souhrn údajů o přípravku

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

Příbalová informace

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

Označení na obalu

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000050028>