

# Vetivex 11 (Hartmann's) Solution for Infusion for Cattle, Horses, Dogs and Cats

Registrováno

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

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

Vetivex 11 (Hartmann's) Solution for Infusion for Cattle, Horses, Dogs and Cats

### Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

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](#)

3.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

6.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

0.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

0.27 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](#)

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 50406/3040

---

**Datum změny stavu registrace:**

19/03/2024

---

**Referenční členský stát:**

Irsko

---

**Číslo procedury:**

IE/V/0512/001

---

**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.