

LODEVIL

Autorisiert

- Glucose
- Magnesium chloride
- Potassium chloride
- Sodium chloride
- Sodium hydrogen carbonate
- Sodium acetate

Product identification

Name des Arzneimittels:

LODEVIL

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Saugkalb

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)
10.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)
0.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)
0.45 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)
3.51 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)
4.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)
4.08 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Infusionslösung

Withdrawal period by route of administration:**intravenöse Anwendung:**

-

Saugkalb

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QB05BB02

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Frankreich

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Vetoquinol S.A.

Marketing authorisation date:

22/01/1982

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Vetoquinol S.A.

Zuständige Behörde:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Zulassungsnummer:

FR/V/3830006 4/1982

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

22/01/2012

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000044324>