

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

Zugelassen

- Sodium chloride

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

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

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in englisch

---

**Zieltierarten:**

Rind  
Hund  
Pferd  
Katze

---

**Art der Anwendung:**

intravenöse Anwendung

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

9.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Infusionslösung

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**intravenöse Anwendung:**

•

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Stunde

•

**Pferd**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

---

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

QB05BB01

---

**Abgaberegung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

## Zusätzliche Informationen

### **Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

### **Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

---

### **Zulassungsinhaber:**

Dechra Regulatory B.V.

---

### **Zulassungsdatum:**

20/06/2013

---

### **Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Industria Farmaceutica Galenica Senese S.r.l.

Infomed Fluids S.R.L.

---

### **Zuständige Behörde:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

### **Zulassungsnummer:**

Vm 50406/3039

---

### **Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

23/02/2024

---

### **Referenzmitgliedstaat:**

Irland

---

### **Verfahrensnummer:**

IE/V/0511/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Belgien Dänemark Frankreich Deutschland Niederlande Schweden

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

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

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Kombinierte Datei aller Dokumente

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