

Vetivex Solution au Ringer Lactate Infusionslösung

Autorisiert

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

Product identification

Name des Arzneimittels:

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

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Rind

Hund

Pferd

Katze

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

0.27 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

0.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

6.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

3.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Infusionslösung

Withdrawal period by route of administration:

intravenöse Anwendung:

- **Rind**

- Fleisch und Innereien. 0 day

- Milk. 0 hour

- **Hund**

- **Pferd**

- Fleisch und Innereien. 0 day

- **Katze**

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

QB05BB01

Abgaberegulung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Belgien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

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

Zulassungsinhaber:

Dechra Regulatory B.V.

Marketing authorisation date:

21/08/2013

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Industria Farmaceutica Galenica Senese S.r.l.

Infomed Fluids S.R.L.

Zuständige Behörde:

Zulassungsnummer:

BE-V442032

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

21/08/2013

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0512/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien Dänemark Frankreich Deutschland Niederlande Schweden

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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.

Packungsbeilage

Deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 27/09/2023

Herunterladen

Etikettierung

Deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 27/09/2023

Herunterladen

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