

# Vetivex Solution au Ringer Lactate Infusionslösung

Zugelassen

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

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Vetivex Solution au Ringer Lactate Infusionslösung

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Rind

Hund

Pferd

Katze

---

### **Art der Anwendung:**

intravenöse Anwendung

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

3.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

6.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.27 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

---

### **Abgaberegulung:**

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

---

### **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Belgien

---

**Verfügbar in:**

Belgien

---

**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

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:**

21/08/2013

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Industria Farmaceutica Galenica Senese S.r.l.  
Infomed Fluids S.R.L.

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**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 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

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 17/08/2025

Herunterladen

## Packungsbeilage

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 1/09/2025

[Herunterladen](#)

## Etikettierung

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 1/09/2025

[Herunterladen](#)

## Kombinierte Datei aller Dokumente

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