

Vetivex 11 (Hartmann's) solution for infusion for cattle, horses, dogs and cats

Zugelassen

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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Vetivex 11 (Hartmann's) solution for infusion for cattle, horses, dogs and cats

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:

Niederlande

Verfügbar in:

Niederlande

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

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:

19/06/2013

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Infomed Fluids S.R.L.

Industria Farmaceutica Galenica Senese S.r.l.

Zuständige Behörde:

Medicines Evaluation Board

Zulassungsnummer:

REG NL 112055

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

27/01/2022

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

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

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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