

LODEVIL

Autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

LODEVIL

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Vía de administración:

Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

4.08 Gramo(s) / 1.00 Litro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

4.20 Gramo(s) / 1.00 Litro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

3.51 Gramo(s) / 1.00 Litro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

0.45 Gramo(s) / 1.00 Litro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

0.20 Gramo(s) / 1.00 Litro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

10.80 Gramo(s) / 1.00 Litro(s)

Forma farmacéutica:

Solución para perfusión

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QB05BB02

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Luxemburgo

Disponible en:

Luxemburgo

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [French](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Vetoquinol S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

22/01/1982

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Vetoquinol S.A.

Autoridad responsable:

Ministry Of Health And Social Security

Número de autorización:

V 808/09/07/1472

Fecha de modificación del estado de la autorización:

24/11/2011

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.