

LODEVIL

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

LODEVIL

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovin (veau)

Voie d'administration:

Voie intraveineuse

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
10.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
0.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
0.45 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
3.51 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
4.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
4.08 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution pour perfusion

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intraveineuse:

-

Bovin (veau)

- Viande et abats. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QB05BB02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

France

Disponible en:

France

Description des conditionnements:

Flacon de 1 L

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Vetoquinol S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

22/01/1982

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Vetoquinol S.A.

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/3830006 4/1982

Date de modification du statut de l'autorisation:

22/01/2012

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Notice du conditionnement et étiquetage