

Vetivex 1 (9 mg/ml) Solution for Infusion for Cattle, Horses, Dogs and Cats

Autorisé

- Sodium chloride

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Vetivex 1 (9 mg/ml) Solution for Infusion for Cattle, Horses, Dogs and Cats

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins
Chien
Cheval
Chat

Voie d'administration:

Voie intraveineuse

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

9.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution pour perfusion

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intraveineuse:

•

Bovins

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 hour

•

Cheval

- Viande et abats. 0 day

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

QB05BB01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Dechra Regulatory B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

20/06/2013

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

Industria Farmaceutica Galenica Senese S.r.l.

Infomed Fluids S.R.L.

Autorité responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Numéro de l'autorisation:

Vm 50406/3039

Date de modification du statut de l'autorisation:

23/02/2024

État membre de référence:

Irlande

Numéro de procédure:

IE/V/0511/001

États membres concernés:

Belgique Danemark France Allemagne Pays-Bas Suède

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.