

Vetivex 11 (Hartmann's) Solution for Infusion for Cattle, Horses, Dogs and Cats

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Vetivex 11 (Hartmann's) solution for infusion for cattle, horses, dogs and cats
Vetivex 11 (Hartmann's) Solution for Infusion for Cattle, Horses, Dogs and Cats

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Chien

Cheval

Chat

Voie d'administration:

Voie intraveineuse

Informations sur le produit

Substance active / Concentration:

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

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

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

Disponible uniquement en Anglais
3.20 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

-

Chien

-

Cheval

- Viande et abats. 0 day

-

Chat

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

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 Limited

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.

S.C. INFOMED FLUIDS S.R.L.

Autorité responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Numéro de l'autorisation:

Vm 10434/3014

Date de modification du statut de l'autorisation:

19/03/2024

État membre de référence:

Irlande

Numéro de procédure:

IE/V/0512/001

États membres concernés:

Belgique Danemark France Allemagne Pays-Bas Suède

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

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 (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Fichier combinant tous les documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000050036>