

Vetivex solution au ringer lactate pour perfusion pour bovins, chevaux, chiens

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Vetivex solution au ringer lactate pour perfusion pour bovins, chevaux, chiens

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Cheval

Chat

Chien

Voie d'administration:

Voie intraveineuse

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / 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
3.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
6.00 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
 - Lait. 0 hour
-

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

QB05BB01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Luxembourg

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

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Dechra Regulatory B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

21/09/2013

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

Infomed Fluids S.R.L.

Autorité responsable:

Ministry Of Health And Social Security

Numéro de l'autorisation:

V 914/14/08/1402

Date de modification du statut de l'autorisation:

21/09/2013

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit