

LODEVIL

Odobreno

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

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

LODEVIL

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Intravenski

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski

10.80 miligram / 1.00 mililitar

Dostupan samo u engleski

0.20 miligram / 1.00 mililitar

Dostupan samo u engleski

0.45 miligram / 1.00 mililitar

Dostupan samo u engleski

3.51 miligram / 1.00 mililitar

Dostupan samo u engleski

4.20 miligram / 1.00 mililitar

Dostupan samo u engleski

4.08 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

Otopina za infuziju

Karencija prema putu aplikacije:

Intravenski:

-

Cattle (calf)

- Meat and offal. 0 day

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QB05BB02

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski
portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan u:

France

Opis paketa:

Dostupan samo u [francuski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Vetoquinol S.A.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

22/01/1982

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Vetoquinol SA

Nadležno tijelo:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Broj odobrenja:

FR/V/3830006 4/1982

Datum promjene statusa odobrenja:

22/01/2012

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.