

Lodevil, oplošsing voor infusie voor kalveren

Odobreno

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

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Lodevil, oplošsing voor infusie voor kalveren

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
4.20 gram / 1.00 litre(s)

Dostupan samo u engleski
10.80 gram / 1.00 litre(s)

Dostupan samo u engleski
0.20 gram / 1.00 litre(s)

Dostupan samo u engleski
4.08 gram / 1.00 litre(s)

Dostupan samo u engleski
0.45 gram / 1.00 litre(s)

Dostupan samo u engleski
3.51 gram / 1.00 litre(s)

Farmaceutski oblik:

Otopina za infuziju

Karencija prema putu aplikacije:

Intravenski:

-

Cattle (calf)

- Meat and offal. no withdrawal period Zero days

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:

Netherlands

Opis paketa:

Dostupan samo u [nizozemski](#)

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 B.V.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

21/11/1991

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Vétoquinol SA

Nadležno tijelo:

Medicines Evaluation Board

Broj odobrenja:

REG NL 1986

Datum promjene statusa odobrenja:

12/03/2020

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

Dokumenti

Combined File of all Documents

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