

# Vetivex 11 (Hartmann's) solution for infusion for cattle, horses, dogs and cats

Felhatalmazott

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

## Product identification

### **Készítmény neve:**

Vetivex 11 (Hartmann's) solution for infusion for cattle, horses, dogs and cats  
Infusolec infusionsvæske, opløsning

---

### **Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

---

### **Célállat faj(ok):**

szarvasmarha

kutya

ló

macska

---

### **Alkalmazás módja:**

Intravénás alkalmazás

---

## Product details

### Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

0.27 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

0.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

6.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

3.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Gyógyszerforma:

Oldatos infúzió

---

### Withdrawal period by route of administration:

#### Intravénás alkalmazás:

- **szarvasmarha**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

- **kutya**

- **ló**

- Meat and offal. 0 day

- **macska**

---

### Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QB05BB01

---

### Szállítás jogállása:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Engedélyezési státusz:

Valid

---

### Authorised in:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Termékengedélyezés jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Dechra Regulatory B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

23/07/2013

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Industria Farmaceutica Galenica Senese S.r.l.

Infomed Fluids S.R.L.

---

**Felelős hatóság:**

Danish Health And Medicines Authority

---

**Engedély száma:**

50931

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

23/07/2013

---

**Referencia tagállam:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Eljárás száma:**

IE/V/0512/001

---

**Érintett tagállamok:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csak itt érhető el [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000050032>