

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

Heimilað

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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Hundur

Hestur

Köttur

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í bláæð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

3.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

6.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

0.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

0.27 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Innrennslislyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í bláæð:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 klukkustundir

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QB05BB01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Svíþjóð

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í sænska

Aðeins fáanlegt í sænska

Aðeins fáanlegt í sænska

Aðeins fáanlegt í sænska

Aðeins fáanlegt í sænska

Aðeins fáanlegt í sænska

Aðeins fáanlegt í sænska

Aðeins fáanlegt í sænska

Aðeins fáanlegt í sænska

Aðeins fáanlegt í sænska

Aðeins fáanlegt í sænska

Aðeins fáanlegt í sænska

Aðeins fáanlegt í sænska

Aðeins fáanlegt í sænska

Aðeins fáanlegt í enska

Aðeins fáanlegt í enska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Dechra Regulatory B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

17/10/2013

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Infomed Fluids S.R.L.

Industria Farmaceutica Galenica Senese S.r.l.

Ábyrgt yfirvald:

Swedish Medical Products Agency

Markaðsleyfisnúmer:

48074

Dagsetning á breytingu stöðu:

17/10/2013

Umsjónarland (RMS):

Írland

Ferilsnúmer:

IE/V/0512/001

Þátttökulönd (CMS):

Belgía Danmörk Frakkland Þýskaland Holland Svíþjóð Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.