

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

Autorizzato

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

Product identification

Denominazione del medicinale:

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

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Cane

Cavallo

Gatto

Via di somministrazione:

Uso endovenoso

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

0.27 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

0.40 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

6.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

3.20 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione per infusione

Withdrawal period by route of administration:

Usò endovenoso:

- **bovini**

- carne e visceri. 0 giorno

- latte. 0 ora

- **Cane**

- **Cavallo**

- carne e visceri. 0 giorno

- **Gatto**

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QB05BB01

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Danimarca

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Dechra Regulatory B.V.

Marketing authorisation date:

23/07/2013

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Industria Farmaceutica Galenica Senese S.r.l.

Infomed Fluids S.R.L.

Autorità responsabile:

Danish Health And Medicines Authority

Numero di autorizzazione:

50931

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

23/07/2013

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0512/001

Stati membri interessati:

Belgio Danimarca Francia Germania Paesi Bassi Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

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