

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

Vetivex 11 (Hartmann's) Solution for Infusion for Cattle, Horses, Dogs and Cats

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:

Uso endovenoso:

-

bovini

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 ora

-

Cane

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 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:

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

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 Limited

Marketing authorisation date:

20/06/2013

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Industria Farmaceutica Galenica Senese S.r.l.

S.C. INFOMED FLUIDS S.R.L.

Autorità responsabile:

The Veterinary Medicines Directorate

Numero di autorizzazione:

Vm 10434/3014

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

19/03/2024

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](#) [Portuguese](#) [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.

File combinato di tutti i documenti

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000050036>