

Lodevil, oplossing voor infusie voor kalveren

Autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Lodevil, oplossing voor infusie voor kalveren

Sotsanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (vitello)

Via di somministrazione:

Uso endovenoso

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

4.20 grammo(i) / 1.00 litro(i)

Disponibile solo in [English](#)

10.80 grammo(i) / 1.00 litro(i)

Disponibile solo in [English](#)

0.20 grammo(i) / 1.00 litro(i)

Disponibile solo in [English](#)

4.08 grammo(i) / 1.00 litro(i)

Disponibile solo in [English](#)

0.45 grammo(i) / 1.00 litro(i)

Disponibile solo in [English](#)

3.51 grammo(i) / 1.00 litro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione per infusione

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso endovenoso:

-

Bovini (vitello)

- carni e frattaglie. no withdrawal period
Zero days

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

QB05BB02

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Paesi Bassi

Disponibile in:

Paesi Bassi

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Dutch

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Vetoquinol B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

21/11/1991

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Vetoquinol S.A.

Autorità responsabile:

Medicines Evaluation Board

Numero di autorizzazione:

REG NL 1986

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

12/03/2020

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

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