

# Vetivex 1 (9 mg/ml) solution for infusion for cattle, horses, dogs and cats

Autorisert

- Sodium chloride

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

Vetivex 1 (9 mg/ml) solution for infusion for cattle, horses, dogs and cats

---

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

**Målarter:**

storfe  
hund  
hest  
katt

---

**Administrasjonsvei:**

Intravenøs bruk

---

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

9.00 milligram / 1.00 milliliter

---

**Legemiddelform:**

Infusjonsvæske, oppløsning

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

**Intravenøs bruk:**

•

**storfe**

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 time

•

**hest**

- Slakt. 0 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QB05BB01

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

SE

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

### **Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

### **Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

---

### **Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Dechra Regulatory B.V.

---

### **Markedsføringsgodkjenningsdato:**

17/10/2013

---

### **Tilvirker for batchfrigivelse:**

Industria Farmaceutica Galenica Senese S.r.l.

Infomed Fluids S.R.L.

---

### **Ansvarlig myndighet:**

Swedish Medical Products Agency

---

### **Godkjenningsnummer:**

48070

---

### **Status for endring av markedsføringstillatelse:**

17/10/2013

---

### **Referanse medlemsstat:**

Irland

---

### **Prosedyrenummer:**

IE/V/0511/001

---

### **Gjeldende medlemsstater:**

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Package Leaflet

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

### Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

### Labelling

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

### Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.