

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

Autorizado

- Sodium chloride

Identificação do produto

Nome do medicamento:

Vetivex 1 (9 mg/ml) solution for infusion for cattle, horses, dogs and cats
AQUALEC 9 mg/ml Infusionslösung für Rinder, Pferde, Hunde und Katzen

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intravenosa

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em English

9.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução para perfusão

Intervalo de Segurança por via de administração:

Via intravenosa:

-

Cattle

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 hora

-

Dog

-

Horse

- Meat and offal. 0 dia

-

Cat

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QB05BB01

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Alemanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Dechra Regulatory B.V.

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

11/06/2013

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

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

Industria Farmaceutica Galenica Senese S.r.l.

Autoridade responsável:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número da autorização:

401805.00.00

Data de alteração do estado de autorização:

20/09/2018

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0511/001

Estados-Membros envolvidos:

Bélgica Dinamarca França Alemanha Países Baixos Suécia

Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000046941>