

# LODEVIL

Autorizat

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

## Product identification

### Denumirea medicamentului:

LODEVIL

---

### Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

---

### Specii țintă:

Vițel

---

### Calea de administrare:

Administrare intravenoasă

---

## Product details

### Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)  
10.80 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [English](#)  
0.20 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [English](#)  
0.45 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [English](#)  
3.51 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [English](#)  
4.20 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [English](#)  
4.08 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

---

**Forma farmaceutică:**

Soluție perfuzabilă

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Administrare intravenoasă:**

• **Vițel**

- Carne și organe. 0 zi

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QB05BB02

---

**Statusul legal privind aprovizionarea :**

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)  
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Authorised in:**

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [French](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Vetoquinol S.A.

---

**Marketing authorisation date:**

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest medicament.

---

**Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:**

Vetoquinol

---

**Autoritatea responsabilă:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numărul autorizației:**

FR/V/3830006 4/1982

---

**Data modificării statusului autorizației:**

22/01/2012

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000044324>