

# Vetivex 11 (Hartmann's) solution for infusion for cattle, horses, dogs and cats

Autorizat

- Calcium chloride dihydrate
- Potassium chloride
- Sodium chloride
- Sodium lactate

## Product identification

### Denumirea medicamentului:

Vetivex 11 (Hartmann's) solution for infusion for cattle, horses, dogs and cats  
Infusolec infusionsvæske, opløsning

---

### Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

---

### Specii țintă:

Bovine

Câine

Cal

Pisică

---

### Calea de administrare:

Administrare intravenoasă

---

## Product details

### **Substanța activă / Concentrație:**

Disponibile numai în [English](#)

0.27 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [English](#)

0.40 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [English](#)

6.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [English](#)

3.20 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

---

### **Forma farmaceutică:**

Soluție perfuzabilă

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **Administrare intravenoasă:**

- **Bovine**

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 oră

- **Câine**

- **Cal**

- Carne și organe. 0 zi

- **Pisică**

---

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

QB05BB01

---

### **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 [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

---

## 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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Dechra Regulatory B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

23/07/2013

---

**Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:**

Industria Farmaceutica Galenica Senese S.r.l.

Infomed Fluids S.R.L.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Danish Health And Medicines Authority

---

**Numărul autorizației:**

50931

---

**Data modificării statusului autorizației:**

23/07/2013

---

**Statul membru de referință:**

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

---

**Numărul procedurii:**

IE/V/0512/001

---

**State membre interesate:**

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

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

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

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

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

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

Disponibile numai în [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

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/600000050032>