

LODEVIL

Autorizat

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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

LODEVIL

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Calea de administrare:

Administrare intravenoasă

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

4.08 gram(e) / 1.00 litru(i)

Disponibile numai în Engleză

4.20 gram(e) / 1.00 litru(i)

Disponibile numai în Engleză

3.51 gram(e) / 1.00 litru(i)

Disponibile numai în Engleză

0.45 gram(e) / 1.00 litru(i)

Disponibile numai în Engleză

0.20 gram(e) / 1.00 litru(i)

Disponibile numai în Engleză

10.80 gram(e) / 1.00 litru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție perfuzabilă

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QB05BB02

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibil în:

Luxembourg

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Franceză

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Vetoquinol S.A.

Data autorizației de comercializare:

22/01/1982

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

VETOQUINOL

Autoritatea responsabilă:

Ministry Of Health And Social Security

Numărul autorizației:

V 808/09/07/1472

Data modificării statusului autorizației:

24/11/2011

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.