

# LODEVIL

Oprávněný

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

## Product identification

### Názov lieku:

LODEVIL

---

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

### Cieľové druhy:

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

---

### Cesta podania:

Intravenózne použitie

---

## Product details

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

10.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

0.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

0.45 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

3.51 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

4.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

4.08 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Lieková forma:

Infúzny roztok

---

### Withdrawal period by route of administration:

#### Intravenózne použitie:

- **Cattle (calf)**

- Meat and offal. 0 day

---

### Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QB05BB02

---

### Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)  
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Stav registrácie:

Valid

---

### Authorised in:

Francúzsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [French](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Vetoquinol S.A.

---

**Marketing authorisation date:**

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Vetoquinol

---

**Zodpovedný orgán:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Číslo registrácie:**

FR/V/3830006 4/1982

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

22/01/2012

---

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

## Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

---

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