

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

Godkänd

- Sodium chloride

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Hund

Häst

Katt

Administreringsväg:

Intravenös användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

9.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Infusionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Intravenös användning:

•

Nöt

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 timme

•

Häst

- Meat and offal. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QB05BB01

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Belgien

Tillgänglig i:

Belgien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Dechra Regulatory B.V.

Godkännandedatum:

21/08/2013

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Industria Farmaceutica Galenica Senese S.r.l.

Infomed Fluids S.R.L.

Ansvarig myndighet:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Godkännandenummer:

BE-V442041

Datum för ändring av godkännandestatus:

21/08/2013

Referensmedlemsstat:

Irland

Procedurnummer:

IE/V/0511/001

Berörda medlemsstater:

Belgien Danmark Frankrike Tyskland Nederländerna Sverige

Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.