

# 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:**

Nederländerna

---

**Tillgänglig i:**

Nederländerna

---

**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](#)

---

## 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:**

17/06/2013

---

### **Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Infomed Fluids S.R.L.

Industria Farmaceutica Galenica Senese S.r.l.

---

### **Ansvarig myndighet:**

Medicines Evaluation Board

---

### **Godkännandenummer:**

REG NL 112046

---

### **Datum för ändring av godkännandestatus:**

27/01/2022

---

### **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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

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

Produktresumé

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