

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

Godkänd

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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

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
3.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
6.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
0.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
0.27 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:

Irland

Tillgänglig i:

Irland

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

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:

9/08/2013

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Industria Farmaceutica Galenica Senese S.r.l.

Infomed Fluids S.R.L.

Ansvarig myndighet:

Health Products Regulatory Authority

Godkännandenummer:

VPA22622/022/001

Datum för ändring av godkännandestatus:

9/08/2013

Referensmedlemsstat:

Irland

Procedurnummer:

IE/V/0512/001

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.

Gemensam fil för alla dokument

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