

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

Auktoriserad

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

Product identification

Läkemedlets namn:

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Nöt

Hund

Häst

Katt

Administreringsväg:

Intravenös användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)
3.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)
0.27 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)
0.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)
6.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Infusionsvätska, lösning

Withdrawal period by route of administration:

Intravenös användning:

- **Nöt**

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 timme

- **Hund**

- **Häst**

- Meat and offal. 0 dygn

- **Katt**

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QB05BB01

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Storbritannien (Nordirland)

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Dechra Limited

Marketing authorisation date:

20/06/2013

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Industria Farmaceutica Galenica Senese S.r.l.

Infomed Fluids S.R.L.

Ansvarig myndighet:

The Veterinary Medicines Directorate

Godkännandenummer:

10434/4080

Datum för ändring av godkännandestatus:

20/06/2013

Referensmedlemsstat:

Irland

Förfarandenummer:

IE/V/0512/001

Berörda medlemsstater:

Belgien Danmark Frankrike Tyskland Nederländerna Sverige
Storbritannien (Nordirland)

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

Documents

Produktresumé

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000050036>