

Vetivex solution au ringer lactate pour perfusion pour bovins, chevaux, chiens

Godkänd

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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Vetivex solution au ringer lactate pour perfusion pour bovins, chevaux, chiens

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Häst

Katt

Hund

Administreringsväg:

Intravenös användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

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

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

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)

Läkemedelsform:

Infusionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Intravenös användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 timme

-

Häst

- Meat and offal. 0 dygn
 - Milk. 0 timme
-

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QB05BB01

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Luxemburg

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

Innehavare av godkännande för försäljning:

Dechra Regulatory B.V.

Godkännandedatum:

21/09/2013

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Infomed Fluids S.R.L.

Ansvarig myndighet:

Ministry Of Health And Social Security

Godkännandenummer:

V 914/14/08/1402

Datum för ändring av godkännandestatus:

21/09/2013

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.