

Vitamin K1 10.0 mg/ml Solution for Injection

Неразрешен

- Phytomenadione

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

VITAMIN K1 INJECTION

Vitamin K1 10.0 mg/ml Solution for Injection

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

куче

котка

свиня

овца

Налично само в Испански Чешки Немски Гръцки Английски Румънски Исландски

Начин на приложение:

Интравенозно приложение

Интрамускулно приложение

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Интравенозно приложение:

-

говеда

- Meat. 28 day
- Milk. 7 day

-

свиня

- Meat and offal. 28 day
- Milk. 7 day

-

овца

- Meat and offal. 28 day
- Milk. 7 day

Интрамускулно приложение:

-

Small pets

- Meat. 28 day

Подкожно приложение:

-

Small pets

- Meat. 28 day
-

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QB02BA01

Режим на отпускане:

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Surrendered

Разрешен в:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Гръцки](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [Гръцки](#)

Налично само в [Гръцки](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Португалски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Bimeda Animal Health Limited

Дата на разрешение за търговия:

7/02/1997

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Cross Vetpharm Group Limited

Отговорен орган:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Номер на разрешението за търговия:

16987

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

6/02/2025

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.