

НОРОВИТ

Неразрешен

- Colecalciferol
- Dexpanthenol
- Nicotinamide
- Pyridoxine hydrochloride
- RIBOFLAVIN SODIUM PHOSPHATE
- Thiamine hydrochloride
- TOCOPHERYL ACETATE
- Colecalciferol
- Retinol palmitate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

НОРОВИТ

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

кОН
говеда
овца
свиня

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение
Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
25.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски
25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски
35.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски
3.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски
25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски
25.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски
15000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционна суспензия

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QA11A

Режим на отпускане:

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

Статус на разрешението за търговия:

Surrendered

Разрешен в:

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

Описание на опаковката:

Стъклен флакон тип II от 100 ml, запечатан с гумена запушалка и алуминиева капачка

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](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Asklep-Pharma OOD

Дата на разрешение за търговия:

17/06/2009

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Norbrook Laboratories Limited

Отговорен орган:

Bulgarian Food Safety Authority

Номер на разрешението за търговия:

0022-2463

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

13/08/2025

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

Документи

Кратка характеристика на продукта

Package Leaflet and Labelling