

Aescavit oplossing voor injectie

Registrováno

- Colecalciferol
- RETINOL ACETATE
- Cyanocobalamin
- Nicotinamide
- PANTOTHENATE SODIUM
- all-rac-alfa-Tocopheryl acetate
- Riboflavin sodium phosphate hydrate
- Thiamine hydrochloride

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Aescavit oplossing voor injectie

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Ovce

Ovce (jehně)

Kůň

Norek

Prase

Prase (sele)

Kůň (hřibě)

Kočka

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Subkutánní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

25000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

25000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

20.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

2.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

0.70 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intramuskulární podání:

-

Skot

- Mléko. 5 day
- Maso. 259 day

-

Ovce

- Mléko. 5 day
- Maso. 182 day

-

Ovce (jehně)

- Maso. 182 day

-

Kůň

- Maso. 224 day

-

Prase

- Maso. 215 day

-

Prase (sele)

- Maso. 215 day

-

Kůň (hřibě)

- Maso. 224 day

Subkutánní podání:

-

Skot

- Mléko. 5 day
- Maso. 259 day

-

Ovce

- Mléko. 5 day

- Maso. 182 day

•

Ovce (jehně)

- Maso. 182 day

•

Kůň

- Maso. 224 day

•

Prase

- Maso. 215 day

•

Prase (sele)

- Maso. 215 day

•

Kůň (hřibě)

- Maso. 224 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QA11BA

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Nizozemsko

Popis balení:

Dostupné pouze v Dutch

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Aesculaap B.V.

Datum registrace:

22/01/1992

Výrobní místa s propouštění šarží:

Aesculaap B.V.

Příslušný orgán:

Medicines Evaluation Board

Registrační číslo:

REG NL 1275

Datum změny stavu registrace:

7/05/2021

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.