

Vitamine k 10 mg/ml pro inj., oplossing voor injectie.

Autoriseret

- Menadione sodium bisulfite

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Vitamine k 10 mg/ml pro inj., oplossing voor injectie.

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg
Kalv
Hest
Svin
Hund
Kat

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse
Intravenøs anvendelse
Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på English

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

-

Kvæg

- Milk. no withdrawal period zero days
- Meat and offal. no withdrawal period zero days

-

Kalv

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

-

Hest

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

-

Svin

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

Intravenøs anvendelse:

-

Kvæg

- Milk. no withdrawal period zero days

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

•

Kalv

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

•

Hest

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

•

Svin

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

Subkutan anvendelse:

•

Kvæg

- Milk. no withdrawal period zero days

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

•

Kalv

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

•

Hest

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

•

Svin

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QB02BA02

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Dutch](#)

Kun tilgængelig på [Dutch](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Alfasan Nederland B.V.

Dato for markedsføringstilladelse:

7/10/1991

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Alfasan Nederland B.V.

Ansvarlig myndighed:

Medicines Evaluation Board

Markedsføringstilladelsesnummer:

REG NL 2118

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

1/11/2021

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.