

MULTIVITAROM, solutie injectabila

Suspenderet

- Retinol
- Colecalciferol
- ALPHA-TOCOPHEROL
- Thiamine
- Riboflavin
- Nicotinic acid
- Pantothenic acid
- Pyridoxine
- Cyanocobalamin
- Ascorbic acid
- Biotin

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

MULTIVITAROM, solutie injectabila

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Hest

Kalv

Svin

Pattegris

Får

Ged

Hund

Kat

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

20000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

2000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Kun tilgængelig på [English](#)

0.10 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

0.08 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

0.35 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

0.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

0.10 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

0.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

0.25 milligram(s) / 1.00 milligram(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

•

Kvæg

- Meat and offal, milk. 0 dag

•

Hest

- Meat and offal, milk. 0 dag

•

Kalv

- Meat and offal. 0 dag

•

Svin

- Meat and offal. 0 dag

•

Pattegris

- Meat and offal. 0 dag

•

Får

- Meat and offal, milk. 0 dag

•

Ged

- Meat and offal, milk. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QA11AB

Udleveringsbestemmelse:

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

Godkendelsesstatus:

Suspenderet

Autoriseret i:

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

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Romvac Company S.A.

Dato for markedsføringstilladelse:

7/08/2003

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Romvac Company S.A.

Ansvarlig myndighed:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Markedsføringstilladelsesnummer:

160204

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

31/01/2020

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.