

VITAMIN-K/AGROSEED

Autoriseret

CANDILIDIS ενέσιμο διάλυμα 10 mg/ml για ιπποειδή, βοοειδή, μόσχους, χοίρους, σκύλο, γάτα

- Menadione sodium bisulfite

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

VITAMIN-K/AGROSEED CANDILIDIS ενέσιμο διάλυμα 10 mg/ml για ιπποειδή, βοοειδή, μόσχους, χοίρους, σκύλο, γάτα

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Hestefamilien

Kalv

Svin

Hund

Kat

Administrationsvej:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#)

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:

Intramuscular and intravenous use:

-

Kvæg

- Meat and offal, milk. 0 dag

-

Hestefamilien

- Meat and offal, milk. 0 dag

-

Kalv

- Meat and offal. 0 dag

-

Svin

- Meat and offal. 0 dag

-

Hund

- Not applicable. no withdrawal period

-

Kat

- Not applicable. no withdrawal period

Subkutan anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal, milk. 0 dag

•

Hestefamilien

- Meat and offal, milk. 0 dag

•

Kalv

- Meat and offal. 0 dag

•

Svin

- Meat and offal. 0 dag

•

Hund

- Not applicable. no withdrawal period

•

Kat

- Not applicable. no withdrawal period

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QB02BA

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 [Greek](#)

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Portuguese](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Candilidis S.A.

Dato for markedsføringstilladelse:

8/03/2000

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Alfasan International B.V.

Ansvarlig myndighed:

National Organization For Medicines

Markedsføringstilladelsesnummer:

37813/05-05-2021/K-0130001

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

9/06/2022

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

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

Indlægsseddel

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