

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

Εγκριμένο

- Menadione sodium bisulfite

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

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

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Μόσχος

Άλογο

Χοίρος

Σκύλος

Γάτα

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Ενδοφλέβια χρήση

Υποδόρια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση:

-

Βοοειδή

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

-

Μόσχος

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

-

Άλογο

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

-

Χοίρος

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

Ενδοφλέβια χρήση:

-

Βοοειδή

- Γάλα. no withdrawal period zero days

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

•

Μόσχος

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

•

Άλογο

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

•

Χοίρος

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

Υποδόρια χρήση:

•

Βοοειδή

- Γάλα. no withdrawal period zero days

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

•

Μόσχος

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

•

Άλογο

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

•

Χοίρος

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Ολλανδικά

Διατίθεται μόνο σε Ολλανδικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Alfasan Nederland B.V.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

7/10/1991

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Alfasan Nederland B.V.

Αρμόδια αρχή:

Medicines Evaluation Board

Αριθμός έγκρισης:

REG NL 2118

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

1/11/2021

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.