

VITAROM K3

Εγκεκριμένο

- Menadione

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

VITAROM K3

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Άλογο

Βοοειδή

Χοίρος

Πρόβατο

Αίγα

Σκύλος

Γάτα

Διατίθεται μόνο σε Βουλγαρικά Ισπανικά Τσεχικά Δανέζικα Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Ουγγρικά Ολλανδικά Ρουμανικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Κοτόπουλο

Ινδοόρνιθα

Χήνα

Πάπια

Οδός χορήγησης:

Υποδόρια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Υποδόρια χρήση:

-

Άλογο

- Meat and offal. 0 Ημέρα

-

Βοοειδή

- Κρέας και εδώδιμοι ιστοί, Γάλα. 0 Ημέρα

-

Χοίρος

- Meat and offal. 0 Ημέρα

-

Πρόβατο

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

-

Αίγα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

-

Pigeon

- Meat and offal. 0 Ημέρα

-

Κοτόπουλο

- Meat and offal. 0 Ημέρα

-

Ινδοόρνιθα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

-

Χήνα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

-

Πάπια

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Ενδομυϊκή χρήση:

-

Άλογο

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

-

Βοοειδή

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

-

Χοίρος

- Meat and offal. 0 Ημέρα

-

Πρόβατο

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

-

Αίγα

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Γάλα. 0 Ημέρα

-

Pigeon

- Meat and offal. 0 Ημέρα

-

Κοτόπουλο

- Meat and offal. 0 Ημέρα

-

Ινδοόρνιθα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

-

Χήνα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

-

Πάπια

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:
QB02BA02

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

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

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

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

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Romvac Company S.A.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

14/06/2007

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Romvac Company S.A.

Αρμόδια αρχή:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Αριθμός έγκρισης:

150309

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

13/11/2025

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.