

NOROVIT

Μη εγκεκριμένο

- Colecalciferol
- Dexpanthenol
- Nicotinamide
- Pyridoxine hydrochloride
- Riboflavin sodium phosphate hydrate
- Thiamine hydrochloride
- TOCOPHERYL ACETATE
- Colecalciferol
- Retinol palmitate

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

NOROVIT

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Άλογο
Βοοειδή
Πρόβατο
Χοίρος

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση
Υποδόρια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
25.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

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

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

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

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

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

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

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
25.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
15000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο εναιώρημα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QA11A

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

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

Καθεστώς έγκρισης:

Παραδόθηκε

Εγκεκριμένο σε:

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

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Βουλγαρικά

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 Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Asklep-Pharma OOD

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

17/06/2009

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Norbrook Laboratories Limited

Αρμόδια αρχή:

Bulgarian Food Safety Authority

Αριθμός έγκρισης:

0022-2463

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

13/08/2025

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

Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

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

Package Leaflet and Labelling

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