

VITAMINA K3 FP, soluție injectabilă

Autorizado

- Menadione

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

VITAMINA K3 FP, soluție injectabilă

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caballos
Bovino
Terneros
Porcino
Perros
Gatos

Vía de administración:

Vía intramuscular
Vía intravenosa
Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
31.10 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Caballos

- Meat and offal. 0 Día

-

Bovino

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

-

Terneros

- Meat and offal. 0 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

Vía intravenosa:

-

Terneros

- Meat and offal. 0 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

Vía subcutánea:

-

Caballos

- Meat and offal. 0 Día

-

Bovino

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

-

Ternereros

- Meat and offal. 0 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QB02BA02

Condiciones de dispensación:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Rumania; Rumanía

Disponible en:

Rumania; Rumanía

Descripción del formato:

Disponible únicamente en Romanian

Disponible únicamente en Romanian

Disponible únicamente en Romanian

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

30/10/2000

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Autoridad responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número de autorización:

150406

Fecha de modificación del estado de la autorización:

10/02/2022

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.