

NOROVIT

Ei myönnetty

- Colecalciferol
- Dexpanthenol
- Nicotinamide
- Pyridoxine hydrochloride
- RIBOFLAVIN SODIUM PHOSPHATE
- Thiamine hydrochloride
- TOCOPHERYL ACETATE
- Colecalciferol
- Retinol palmitate

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

NOROVIT

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Hevonen
Nauta
Lammas
Sika

Antoreitti:

Lihakseen
Ihon alle

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä English
25.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä English
25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä English
35.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä English
3.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä English
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä English
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä English
25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä English
25.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä English
15000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, suspensio

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QA11A

Reseptistatus:

Ei vaadi eläinlääkemääräystä

Myyntiluvan tila:

Peruutettu

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Bulgarian](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Asklep-Pharma OOD

Myyntiluvan myöntämispäivä:

17/06/2009

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Norbrook Laboratories Limited

Vastaava viranomainen:

Bulgarian Food Safety Authority

Myyntilupanumero:

0022-2463

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

13/08/2025

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (@Language). Löydät sen toisella kielellä alta.

Package Leaflet and Labelling

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (@Language). Löydät sen toisella kielellä alta.