

Multivitamin pro inj., oplossing voor injectie

Autorisé

- Colecalciferol
- Vitamin A concentrate (oily form), synthetic
- Cyanocobalamin
- RIBOFLAVIN SODIUM PHOSPHATE
- Nicotinamide
- Thiamine hydrochloride
- Pyridoxine hydrochloride
- DL-ALPHA TOCOPHEROL ACETATE
- Dexpanthenol

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Multivitamin pro inj., oplossing voor injectie

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Mouton

Bovins

Mouton (agneau)

Porc

Porc (porcelet)

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

1000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

15000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

50.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

6.85 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

35.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

3.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Mouton

- Viande et abats. 138 day
- Lait. 5 day

-

Bovins

- Lait. 5 day
- Viande et abats. 166 day

-

Porc

- Viande et abats. 138 day

-

Porc (porcelet)

- Viande et abats. 138 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QA11BA

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Pays-Bas

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Dutch

Disponible uniquement en Dutch

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Alfasan Nederland B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

16/01/1992

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Alfasan Nederland B.V.

Autorité responsable:

Medicines Evaluation Board

Numéro de l'autorisation:

REG NL 3190

Date de modification du statut de l'autorisation:

10/01/2022

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.