

Vitamin K1 10 mg/ml Solution for Injection

Autorisé

- Phytomenadione

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Vitamin K1 10 mg/ml Solution for Injection

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Chien

Mouton

Cheval

Chat

Porc

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance active / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

•

Bovins

- Viande et abats. 28 day

- Lait. 7 day

•

Chien

•

Mouton

- Viande et abats. 28 day

- Lait. 7 day

•

Cheval

- Viande et abats. 28 day

- Lait. 7 day

•

Chat

•

Porc

- Viande et abats. 28 day

Voie intraveineuse:

•

Bovins

- Viande et abats. 28 day

- Lait. 7 day

•

Chien

•

Mouton

- Viande et abats. 28 day

- Lait. 7 day

•

Cheval

- Viande et abats. 28 day

- Lait. 7 day

•

Chat

•

Porc

- Viande et abats. 28 day

Voie sous-cutanée:

•

Bovins

- Viande et abats. 28 day

- Lait. 7 day

•

Chien

•

Mouton

- Viande et abats. 28 day

- Lait. 7 day

•

Cheval

- Viande et abats. 28 day

- Lait. 7 day

•

Chat

•

Porc

- Viande et abats. 28 day

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

QB02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Irlande

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Bimeda Animal Health Limited

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

1/10/1991

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

Bimeda Animal Health Limited

Autorité responsable:

Health Products Regulatory Authority

Numéro de l'autorisation:

VPA22033/048/001

Date de modification du statut de l'autorisation:

1/10/1991

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000064224>