

Vitasol Multi opløsning voor orale toediening voor kalf, varkens en pluimvee

Odobreno

- Retinyl propionate
- Colecalciferol
- Cyanocobalamin
- Folic acid
- Biotin
- RIBOFLAVIN SODIUM PHOSPHATE
- Inositol
- Menadione
- Thiamine hydrochloride
- Dexpanthenol
- Nicotinamide
- Pyridoxine hydrochloride
- Ascorbic acid
- DL-ALPHA TOCOPHEROL ACETATE

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Vitasol Multi opløsning voor orale toediening voor kalf, varkens en pluimvee

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)
Dostupan samo u [engleski](#)
Dostupan samo u [engleski](#)
Dostupan samo u [engleski](#)
Dostupan samo u [engleski](#)
Dostupan samo u [engleski](#)
Dostupan samo u [engleski](#)
Dostupan samo u [engleski](#)
Dostupan samo u [engleski](#)
Dostupan samo u [engleski](#)
Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [estonski](#) [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

U vodi za piće

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)
20000.00 internacionalna jedinica / 1.00 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)
5000.00 internacionalna jedinica / 1.00 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)
20.00 mikrogram / 1.00 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)
50.00 mikrogram / 1.00 mililitar

Dostupan samo u engleski
10.00 mikrogram / 1.00 mililitar

Dostupan samo u engleski
1.25 miligram / 1.00 mililitar

Dostupan samo u engleski
1.00 miligram / 1.00 mililitar

Dostupan samo u engleski
3.00 miligram / 1.00 mililitar

Dostupan samo u engleski
1.00 miligram / 1.00 mililitar

Dostupan samo u engleski
6.50 miligram / 1.00 mililitar

Dostupan samo u engleski
20.00 miligram / 1.00 mililitar

Dostupan samo u engleski
2.00 miligram / 1.00 mililitar

Dostupan samo u engleski
20.00 miligram / 1.00 mililitar

Dostupan samo u engleski
30.00 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

Otopina za uporabu u vodi za piće

Karencija prema putu aplikacije:

U vodi za piće:

•

Cattle (calf)

- Meat and offal. no withdrawal period Withdrawal period = zero days

•

Pig

- Meat and offal. no withdrawal period Withdrawal period = zero days

•

Fowl

- Meat and offal. no withdrawal period Withdrawal period = zero days
- Egg. no withdrawal period Withdrawal period = zero days

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QA11BA

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupan samo u [nizozemski](#)

Dostupan samo u [nizozemski](#)

Dostupan samo u [nizozemski](#)

Dostupan samo u [nizozemski](#)

Dostupan samo u [nizozemski](#)

Dostupan samo u [nizozemski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Dopharma Research B.V.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

16/01/1992

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Dopharma B.V.

Nadležno tijelo:

Medicines Evaluation Board

Broj odobrenja:

REG NL 4147

Datum promjene statusa odobrenja:

24/11/2021

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.