

Multivitamin pro inj., oplossing voor injectie

Heimilað

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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Multivitamin pro inj., oplossing voor injectie

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Marktegund:

Sauðkind

Nautgripir

Sauðkind (lamb)

Svín

Svín (grís)

Leið stjórnýslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

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

Aðeins fáanlegt í enska

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

Aðeins fáanlegt í enska

50.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

6.85 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

35.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

3.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 138 dagar
- Mjólk. 5 dagar

-

Nautgripir

- Mjólk. 5 dagar
- Kjöt og innmatur. 166 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 138 dagar

-

Svín (grís)

- Kjöt og innmatur. 138 dagar

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QA11BA

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Holland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [hollenska](#)

Aðeins fáanlegt í [hollenska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [enska](#) [franska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Alfasan Nederland B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

16/01/1992

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Alfasan Nederland B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Medicines Evaluation Board

Markaðsleyfisnúmer:

REG NL 3190

Dagsetning á breytingu stöðu:

10/01/2022

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.