

NOROVIT

Ekki heimilað

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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

NOROVIT

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hestur
Nautgripir
Sauðkind
Svín

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva
Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska
25.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska
25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska
35.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska
3.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska
25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska
25.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska
15000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

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

QA11A

Lögformleg staða:

Aðeins fánlegt í [tékkneska](#) [eistneska](#) [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Portuguese](#) [rúmenska](#) [slóvenska](#) [finnska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Búlgaríá

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í [Bulgarian](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Asklep-Pharma OOD

Dagsetning markaðsleyfis:

17/06/2009

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Norbrook Laboratories Limited

Ábyrgt yfirvald:

Bulgarian Food Safety Authority

Markaðsleyfisnúmer:

0022-2463

Dagsetning á breytingu stöðu:

13/08/2025

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

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Package Leaflet and Labelling

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