

MULTIVIT-MINERAL, iniekcinis tirpalas

Autorizzato

- ZINC SULPHATE
- COPPER SULFATE
- Cobalt dichloride hexahydrate
- Magnesium hypophosphite hexahydrate
- CHOLINE CITRATE
- Methionine
- Inositol
- Nicotinic acid
- Dexpantenol
- Cyanocobalamin
- Pyridoxine
- Riboflavin
- Thiamine
- Tocofersolan
- Colecalciferol
- Retinol

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

MULTIVIT-MINERAL, iniekcinis tirpalas

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini
Ovino
Suino
Caprino
Cane
Cavallo
polli
tacchino
anatra
colombo
oca

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare
Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
0.10 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English
0.10 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English
0.02 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English
1.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English
5.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English
5.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English
2.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English
5.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English
2.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English
0.01 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English
2.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English
0.04 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English
10.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English
4.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English
25000.00 international unit(s) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English
50000.00 international unit(s) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

bovini

- carni e frattaglie. 266 giorno
- latte. 120 ora

•

Ovino

- carni e frattaglie. 166 giorno
- latte. 120 ora

•

Suino

- carni e frattaglie. 215 giorno

•

Caprino

- carni e frattaglie. 166 giorno
- latte. 120 ora

Uso orale:

•

bovini

- carni e frattaglie. 266 giorno
- latte. 120 ora

•

Suino

- carni e frattaglie. 215 giorno

•

Ovino

- carni e frattaglie. 166 giorno
- latte. 120 ora

•

Caprino

- carni e frattaglie. 166 giorno

- latte. 120 ora

•

polli

- uova. no withdrawal period

Not authorized for use in birds, whose eggs are meant for human consumption.

•

tacchino

- uova. no withdrawal period

Not authorized for use in birds, whose eggs are meant for human consumption.

•

anatra

- uova. no withdrawal period

Not authorized for use in birds, whose eggs are meant for human consumption.

•

oca

- uova. no withdrawal period

Not authorized for use in birds, whose eggs are meant for human consumption.

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QA11JB

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Lituania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Lithuanian](#)

Disponibile solo in [Lithuanian](#)

Disponibile solo in [Lithuanian](#)

Disponibile solo in [Lithuanian](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Bioveta a.s.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

6/02/2001

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Bioveta a.s.

Autorità responsabile:

State Food And Veterinary Service

Numero di autorizzazione:

LT/2/01/1219/001-004

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

27/04/2026

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.