

NOROVIT

Neregistruotas

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

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

NOROVIT

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Žirgas
Galvijai
Avis
Kiaulė

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis
Leisti po oda

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)
25.00 microgram(s) / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)
25.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)
35.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)
3.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)
5.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)
10.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)
25.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)
25.00 microgram(s) / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)
15000.00 tarptautiniai vienetai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinė suspensija

**Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos
(ATCvet) kodas:**

QA11A

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama be recepto

Registracijos statusas:

Surrendered

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Bulgarų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pilna paraiška - Žinoma veikioji medžiaga, pagal Direktyvos 2001/82/EB 12(3) straipsnį

Registruotojas:

Asklep-Pharma OOD

Rinkodaros leidimo data:

17/06/2009

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Norbrook Laboratories Limited

Atsakinga institucija:

Bulgarian Food Safety Authority

Registracijos numeris:

0022-2463

Registracijos statuso pasikeitimo data:

13/08/2025

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis ir ženklėjimas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.