

Vitamin K1 10.0 mg/ml Solution for Injection

Niet
gemachtigd

- Phytomenadione

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

VITAMIN K1 INJECTION

Vitamin K1 10.0 mg/ml Solution for Injection

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Hond

Kat

Varken

Schaap

Alleen beschikbaar in [Spaans](#) [Tsjechisch](#) [Duits](#) [Grieks](#) [Engels](#) [Roemeense](#) [IJslands](#)

Toedieningsweg:

Intraveneus gebruik

Intramusculair gebruik

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intraveneus gebruik:

-

Rund

- Meat. 28 day
- Milk. 7 day

-

Varken

- Meat and offal. 28 day
- Milk. 7 day

-

Schaap

- Meat and offal. 28 day
- Milk. 7 day

Intramusculair gebruik:

-

Small pets

- Meat. 28 day

Subcutaan gebruik:

-

Small pets

- Meat. 28 day
-

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)
:
QB02BA01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Surrendered

Toegelaten in:

Cyprus

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Grieks](#)

Alleen beschikbaar in [Grieks](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Portugees](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Bimeda Animal Health Limited

Handelsvergunningsdatum:

7/02/1997

Locaties fabrikanten vrijgifte:

CROSS VETPHARM GROUP Ltd.

Verantwoordelijke instantie:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Vergunningsnummer:

16987

Datum toelatingswijziging:

6/02/2025

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.