

Multivitamin Injection

Ikke autorisert

- Dexpanthenol
- Nicotinamide
- Retinol palmitate
- Pyridoxine
- Colecalciferol
- RIBOFLAVIN SODIUM PHOSPHATE
- Thiamine hydrochloride
- TOCOPHERYL ACETATE
- VITAMIN B12

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Multivitamin Injection

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe
sau
gris

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk
Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
25.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
35.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
15000.00 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
3.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
25.00 mikrogram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
6.35 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
12.71 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
21.95 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
25.00 mikrogram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Intramuskulær bruk:**

-

storfe

- Slakt. 28 dag
- Melk. 0 dag

•

sau

- Slakt. 28 dag
- Melk. 0 dag

•

gris

- Slakt. 28 dag

Subkutan bruk:

•

storfe

- Slakt. 28 dag
- Melk. 0 dag

•

sau

- Slakt. 28 dag
- Melk. 0 dag

•

gris

- Slakt. 28 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QA11JA

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel ikke gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Overgitt-fracfalt

Autorisert i:

Irland

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Engelsk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søknad med samtykke (Artikkel 13c i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Chem-Pharm

Markedsføringsgodkjenningsdato:

1/10/2001

Tilvirker for batchfrigivelse:

Norbrook Laboratories Limited

Ansvarlig myndighet:

HPRA

Godkjenningsnummer:

VPA10823/017/001

Status for endring av markedsføringstillatelse:

22/12/2021

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.