

Aescavit oplossing voor injectie

Autorisert

- Colecalciferol
- RETINOL ACETATE
- Cyanocobalamin
- Nicotinamide
- PANTOTHENATE SODIUM
- DL-ALPHA TOCOPHEROL ACETATE
- RIBOFLAVIN SODIUM PHOSPHATE
- Thiamine hydrochloride

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Aescavit oplossing voor injectie

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](#)

Målarter:

storfe

sau

lam
hest
mink
gris
grisunge
føll
katt

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk
Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
25000.00 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
25000.00 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 milliliter

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

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

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

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

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

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

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Melk. 5 dag
- Slakt. 259 dag

-

sau

- Melk. 5 dag
- Slakt. 182 dag

-

lam

- Slakt. 182 dag

-

hest

- Slakt. 224 dag

-

gris

- Slakt. 215 dag

-

grisunge

- Slakt. 215 dag

-

føll

- Slakt. 224 dag

Subkutan bruk:

-

storfe

- Melk. 5 dag
- Slakt. 259 dag

-

sau

- Melk. 5 dag
- Slakt. 182 dag

-

lam

- Slakt. 182 dag

-

hest

- Slakt. 224 dag

-

gris

- Slakt. 215 dag

-

grisunge

- Slakt. 215 dag

-

føll

- Slakt. 224 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QA11BA

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

NL

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Nederlandsk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Aesculaap B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

22/01/1992

Tilvirker for batchfrigivelse:

Aesculaap B.V.

Ansvarlig myndighet:

Medicines Evaluation Board

Godkjenningsnummer:

REG NL 1275

Status for endring av markedsføringstillatelse:

7/05/2021

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

Dokumenter

Combined File of all Documents

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