

Multivit inj. oplossing voor injectie

Niedopuszczony do obrotu

- Retinol palmitate
- Colecalciferol
- Cyanocobalamin
- Dexpanthenol
- DL-ALPHA TOCOPHEROL ACETATE
- RIBOFLAVIN SODIUM PHOSPHATE
- Thiamine hydrochloride
- Nicotinamide
- Ascorbic acid
- Pyridoxine hydrochloride

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Multivit inj. oplossing voor injectie

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie domięśniowe

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
50000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
25000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
30.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
3.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
4.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
2.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
12.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
1.25 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie domięśniowe:

-

Cattle

- Milk. no withdrawal period nul dagen
- Meat and offal. no withdrawal period nul dagen

-

Cattle (calf)

- Meat and offal. no withdrawal period nul dagen

-

Sheep (lamb)

- Meat and offal. no withdrawal period nul dagen

-

Horse

- Meat and offal. no withdrawal period nul dagen

-

Pig (piglet)

- Meat and offal. no withdrawal period
nul dagen

-

Horse (foal)

- Meat and offal. no withdrawal period
nul dagen

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QA11BA

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki Norwegian

Status pozwolenia:

Surrendered

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w niderlandzki

Dostępne wyłącznie w niderlandzki

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski włoski łotewski Norwegian

Podmiot odpowiedzialny:

Feramed B.V.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

23/07/1993

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Feramed B.V.

Organ odpowiedzialny:

Medicines Evaluation Board

Numer pozwolenia:

REG NL 8010

Data zmiany statusu pozwolenia:

15/03/2023

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.