

Vitaflash oral, oplossing voor gebruik in drinkwater

Dopuszczony

- Colecalciferol
- Retinol palmitate
- Menadiol sodium diphosphate
- Cyanocobalamin
- ALPHATOCOPHEROL ACETATE
- Thiamine hydrochloride
- Nicotinamide
- Ascorbic acid
- Choline chloride
- RIBOFLAVIN SODIUM PHOSPHATE
- Dexpanthenol
- Pyridoxine hydrochloride
- Biotin

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Vitaflash oral, oplossing voor gebruik in drinkwater

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](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie w wodzie do picia

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

5000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

12500.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

6.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

0.10 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w Angielski
20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w Angielski
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w Angielski
40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w Angielski
40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w Angielski
50.00 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
4.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w Angielski
0.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do podania w wodzie do picia

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie w wodzie do picia:

-

Cattle

- Milk. no withdrawal period should be 0 days
- Meat and offal. no withdrawal period should be 0 days

-

Sheep

- Milk. no withdrawal period should be 0 days
- Meat and offal. no withdrawal period should be 0 days

-

Fowl

- Meat and offal. no withdrawal period should be 0 days
- Egg. no withdrawal period should be 0 days

-

Dog

-

Cat

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QA11A

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne w:

Netherlands

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [Dutch](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Kepro B.V.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

4/10/1993

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Kepro B.V.

Organ odpowiedzialny:

Medicines Evaluation Board

Numer pozwolenia:

REG NL 8269

Data zmiany statusu pozwolenia:

11/07/2014

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000063829>