

Oligovit, oplossing voor injectie voor honden en katten

Dopuszczony

- Retinol palmitate
- Colecalciferol
- Cyanocobalamin
- Methionine
- Thiamine hydrochloride
- Magnesium hypophosphite
- Dexpanthenol
- ZINC SULPHATE
- COPPER SULFATE
- Pyridoxine hydrochloride
- D ALPHA TOCOFERIL ACETATE
- Cobalt(II) chloride
- Inositol
- CHOLINE CITRATE
- Manganese sulfate
- Nicotinic acid
- RIBOFLAVIN SODIUM PHOSPHATE

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Oligovit, oplossing voor injectie voor honden en katten

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](#)
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](#) [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](#)

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](#)
10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do wstrzykiwań

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QA11AA03

Kategoria dostępności:

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

Status pozwolenia:

Valid

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:

Kela Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

16/01/1992

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Organ odpowiedzialny:

Medicines Evaluation Board

Numer pozwolenia:

REG NL 5599

Data zmiany statusu pozwolenia:

26/11/2021

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.