

Aescavit oplossing voor injectie

Autorizado

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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Aescavit oplossing voor injectie

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#)

sueco islandês Norwegian

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco islandês Norwegian

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco islandês Norwegian

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco islandês Norwegian

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco islandês Norwegian

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco islandês Norwegian

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco islandês Norwegian

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco Norwegian

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco islandês Norwegian

Via de administração:

Via intramuscular

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

25000.00 unidade(s) internacionais / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

25000.00 unidade(s) internacionais / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês
20.00 micrograma(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês
10.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês
2.80 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês
5.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês
0.70 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês
10.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramuscular:

-

Cattle

- Milk. 5 dia
- Meat and offal. 259 dia

-

Sheep

- Milk. 5 dia
- Meat and offal. 182 dia

-

Sheep (lamb)

- Meat and offal. 182 dia

-

Horse

- Meat and offal. 224 dia

-

Pig

- Meat and offal. 215 dia

•

Pig (piglet)

- Meat and offal. 215 dia

•

Horse (foal)

- Meat and offal. 224 dia

Via subcutânea:

•

Cattle

- Milk. 5 dia

- Meat and offal. 259 dia

•

Sheep

- Milk. 5 dia

- Meat and offal. 182 dia

•

Sheep (lamb)

- Meat and offal. 182 dia

•

Horse

- Meat and offal. 224 dia

•

Pig

- Meat and offal. 215 dia

•

Pig (piglet)

- Meat and offal. 215 dia

-

Horse (foal)

- Meat and offal. 224 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QA11BA

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Países Baixos

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em neerlandês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês
Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês francês italiano letão Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

Aesculaap B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

22/01/1992

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Aesculaap B.V.

Autoridade responsável:

Medicines Evaluation Board

Número da autorização:

REG NL 1275

Data da alteração do estado de autorização:

7/05/2021

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.