

Vitamin K1 10 mg/ml Solution for Injection

Autorizat

- Phytomenadione

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Vitamin K1 10 mg/ml Solution for Injection

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Câine

Oaie

Cal

Pisică

Porc

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare intravenoasă

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

10.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

-

Bovine

- Carne și organe. 28 zi
- Lapte. 7 zi

-

Oaie

- Carne și organe. 28 zi
- Lapte. 7 zi

-

Cal

- Carne și organe. 28 zi
- Lapte. 7 zi

-

Porc

- Carne și organe. 28 zi

Administrare intravenoasă:

-

Bovine

- Carne și organe. 28 zi
- Lapte. 7 zi

-

Oaie

- Carne și organe. 28 zi
- Lapte. 7 zi

-

Cal

- Carne și organe. 28 zi
- Lapte. 7 zi

-

Porc

- Carne și organe. 28 zi

Administrare subcutanată:

-

Bovine

- Carne și organe. 28 zi
- Lapte. 7 zi

-

Oaie

- Carne și organe. 28 zi
- Lapte. 7 zi

-

Cal

- Carne și organe. 28 zi
- Lapte. 7 zi

-

Porc

- Carne și organe. 28 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QB02

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Engleză

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în Engleză Franceză Croată Italiană Letonă Finlandeză Suedeză Islandeză Norwegian

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în Engleză

Deținătorul autorizației de comercializare:

Bimeda Animal Health Limited

Data autorizației de comercializare:

1/10/1991

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Bimeda Animal Health Limited

Autoritatea responsabilă:

Health Products Regulatory Authority

Numărul autorizației:

VPA22033/048/001

Data modificării statusului autorizației:

1/10/1991

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.