

Bela-Monovit A

Autorizat

- Retinyl propionate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Bela-Monovit A

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specia țintă:

Găină

Câine

Pisică

Cal

Bovine

Porc

Calea de administrare:

Administrare în apa de băut

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

40.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Emulsie

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare în apa de băut:

-

Găină

- Carne și organe. 0 zi

- Ou. 0 zi

-

Câine

-

Pisică

-

Cal

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

-

Bovine

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

-

Porc

- Carne și organe. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QA11CA01

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează fără prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

Germany

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [German](#)

Disponibile numai în [German](#)

Disponibile numai în [German](#)

Disponibile numai în [German](#)

Disponibile numai în [German](#)

Disponibile numai în [German](#)

Disponibile numai în [German](#)

Disponibile numai în [German](#)

Disponibile numai în [German](#)

Disponibile numai în [German](#)

Disponibile numai în [German](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Data autorizației de comercializare:

22/12/2004

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Autoritatea responsabilă:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numărul autorizației:

6932583.00.00

Data modificării statusului autorizației:

22/12/2004

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 această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Combined File of all Documents

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000073133>