

Vitaflash oral, oplossing voor gebruik in drinkwater

Oprávněný

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

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Vitaflash oral, oplossing voor gebruik in drinkwater

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Podanie v pitnej vode

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

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

Dostupné len v [English](#)

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

Dostupné len v [English](#)

6.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v English

0.10 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v English

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v English

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v English

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v English

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v English

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v English

2.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v English

12.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v English

4.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v English

0.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Roztok na podanie v pitnej vode

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Podanie v pitnej vode:

-

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

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QA11A

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Holandsko

Dostupné v:

Holandsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Holandsky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Kepro B.V.

Dátum registrácie lieku:

4/10/1993

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Kepro B.V.

Zodpovedný orgán:

Medicines Evaluation Board

Číslo registrácie:

REG NL 8269

Dátum zmeny stavu registrácie:

11/07/2014

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.