

Multivit, oplossing voor toediening via het drinkwater

Ima dovoljenje za promet

- Retinol palmitate
- Colecalciferol
- Calcium pantothenate
- all-rac-alfa-Tocopheryl acetate
- Cyanocobalamin
- Menadiol sodium diphosphate
- Nicotinamide
- Thiamine hydrochloride
- Folinic acid
- Pyridoxine hydrochloride
- Riboflavin sodium phosphate hydrate
- Ascorbic acid

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Multivit, oplossing voor toediening via het drinkwater

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

krava

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

tele

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Dajanje v vodo za pitje

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

25000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

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

Na voljo samo v [English](#)

6.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

0.02 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

3.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

1.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

0.05 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

1.25 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutska oblika:

Raztopina za dajanje v vodo za pitje

Karenca glede na pot uporabe:

Dajanje v vodo za pitje:

•

krava

- Milk. no withdrawal period nul dagen

- Meat and offal. no withdrawal period nul dagen

•

Cattle (bull)

- Meat and offal. no withdrawal period nul dagen

•

tele

- Meat and offal. no withdrawal period nul dagen

•

Sheep (lamb)

- Meat and offal. no withdrawal period nul dagen

•

Pig (piglet)

- Meat and offal. no withdrawal period nul dagen

•

Fowl

- Meat and offal. no withdrawal period nul dagen

- Egg. no withdrawal period nul dagen

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QA11BA

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja brez veterinarskega recepta

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Dutch](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Feramed B.V.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

4/12/1989

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Feramed B.V.

Pristojni organ:

Medicines Evaluation Board

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

REG NL 4601

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

8/02/2011

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.