

# Oligovit, oplossing voor injectie voor honden en katten

Ima dovoljenje  
za promet

- Retinol palmitate
- Colecalciferol
- Cyanocobalamin
- Methionine
- Thiamine hydrochloride
- Magnesium hypophosphite
- Dexpanthenol
- ZINC SULPHATE
- COPPER SULFATE
- Pyridoxine hydrochloride
- D ALPHA TOCOFERIL ACETATE
- Cobalt(II) chloride
- Inositol
- CHOLINE CITRATE
- Manganese sulfate
- Nicotinic acid
- RIBOFLAVIN SODIUM PHOSPHATE

## Informacije o zdravilu

**Ime zdravila:**

Oligovit, oplossing voor injectie voor honden en katten

---

**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](#)  
Na voljo samo v [English](#)  
Na voljo samo v [English](#)  
Na voljo samo v [English](#)  
Na voljo samo v [English](#)

---

**Ciljne živalske vrste:**

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](#)

---

**Pot uporabe:**

intramuskularna uporaba

---

## Podatki o zdravilu

**Učinkovina / Jakost:**

Na voljo samo v [English](#)  
50000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)  
Na voljo samo v [English](#)  
25000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English  
10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English  
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English  
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English  
1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English  
2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English  
0.10 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English  
0.10 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English  
1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English  
4.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English  
0.02 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English  
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English  
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English  
0.10 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English  
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English  
0.04 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmacevtska oblika:**

Raztopina za injiciranje

---

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

QA11AA03

---

**Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

**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](#)

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:**

Kela Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

16/01/1992

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

---

**Pristojni organ:**

Medicines Evaluation Board

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

REG NL 5599

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

26/11/2021

---

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

## Dokumenti

Combined File of all Documents

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