

Vitamine k 10 mg/ml pro inj., oplossing voor injectie.

Godkänd

- Menadione sodium bisulfite

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Vitamine k 10 mg/ml pro inj., oplossing voor injectie.

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Nöt (kalv)

Häst

Svin

Hund

Katt

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Intravenös användning

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

-

Nöt

- Milk. no withdrawal period zero days
- Meat and offal. no withdrawal period zero days

-

Nöt (kalv)

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

-

Häst

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

-

Svin

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

Intravenös användning:

-

Nöt

- Milk. no withdrawal period zero days

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

•

Nöt (kalv)

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

•

Häst

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

•

Svin

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

Subkutan användning:

•

Nöt

- Milk. no withdrawal period zero days

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

•

Nöt (kalv)

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

•

Häst

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

•

Svin

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QB02BA02

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Nederländerna

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på nederländska

Finns tillgänglig endast på nederländska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska franska italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Alfasan Nederland B.V.

Godkännandedatum:

7/10/1991

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Alfasan Nederland B.V.

Ansvarig myndighet:

Medicines Evaluation Board

Godkännandenummer:

REG NL 2118

Datum för ändring av godkännandestatus:

1/11/2021

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.