

Vitol-Ject Forte, oplossing voor injectie

Неразрешен

- Ascorbic acid
- Nicotinamide
- Pyridoxine hydrochloride
- DL-ALPHA TOCOPHEROL ACETATE
- Dexpanthenol
- RIBOFLAVIN SODIUM PHOSPHATE
- Thiamine hydrochloride
- Cyanocobalamin
- Colecalciferol
- Retinyl propionate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Vitol-Ject Forte, oplossing voor injectie

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

овца

теле

кон

свиня

куче

котка

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

12.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

1.25 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

4.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

3.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

2.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

3.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

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

Налично само в Английски

50000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

•

говеда

- Milk. no withdrawal period 0 days
- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

•

овца

- Milk. no withdrawal period 0 days
- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

•

теле

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

•

кон

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

•

свиня

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QA11BA

Режим на отпускане:

Налично само в [Немски](#) [Естонски](#) [Гръцки](#) [Английски](#) [Италиански](#) [Португалски](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Surrendered

Разрешен в:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [Холандски](#)

Налично само в [Холандски](#)

Налично само в [Холандски](#)

Налично само в [Холандски](#)

Налично само в [Холандски](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Dopharma Research B.V.

Дата на разрешение за търговия:

16/01/1992

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Dopharma B.V.

Отговорен орган:

Medicines Evaluation Board

Номер на разрешението за търговия:

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:
6/12/2022

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.