

Vitol-140, süstelahus veistele, hobustele, sigadele ja lammastele

Autoriseret

- ALPHATOCOPHEROL ACETATE
- Colecalciferol
- Retinol palmitate

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Vitol-140, süstelahus veistele, hobustele, sigadele ja lammastele

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Hest

Svin

Får

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

40000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

80000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 234 dag

- Milk. 5 dag

-

Hest

- Meat and offal. 234 dag

- Milk. 5 dag

-

Svin

- Meat and offal. 206 dag

-

Får

- Meat and offal. 196 dag

- Milk. 5 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QA11JA

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Estonian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Dato for markedsføringstilladelse:

7/06/2007

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Ansvarlig myndighed:

State Agency Of Medicines

Markedsføringstilladelsesnummer:

1475

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

7/06/2007

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062584>