

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

Zugelassen

- ALPHATOCOPHEROL ACETATE
- Colecalciferol
- Retinol palmitate

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

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

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

### Zieltierarten:

Rind

Pferd

Schwein

Schaf

### Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

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

---

### **Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

### **Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

#### **intramuskuläre Anwendung:**

- 

##### **Rind**

- Fleisch und Innereien. 234 Tag

- Milch. 5 Tag

- 

##### **Pferd**

- Fleisch und Innereien. 234 Tag

- Milch. 5 Tag

- 

##### **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 206 Tag

- 

##### **Schaf**

- Fleisch und Innereien. 196 Tag

- Milch. 5 Tag

---

### **Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QA11JA

---

**Abgaberegellung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Estland

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in estnisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Zulassungsdatum:**

7/06/2007

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Zuständige Behörde:**

State Agency Of Medicines

---

**Zulassungsnummer:**

1475

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

7/06/2007

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.