

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

Εγκριμένο

- ALPHATOCOPHEROL ACETATE
- Colecalciferol
- Retinol palmitate

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

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

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Άλογο

Χοίρος

Πρόβατο

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

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

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

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

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση:

-

Βοοειδή

- Meat and offal. 234 Ημέρα

- Γάλα. 5 Ημέρα

-

Άλογο

- Meat and offal. 234 Ημέρα

- Γάλα. 5 Ημέρα

-

Χοίρος

- Meat and offal. 206 Ημέρα

-

Πρόβατο

- Meat and offal. 196 Ημέρα

- Γάλα. 5 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QA11JA

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Εσθονός

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

7/06/2007

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Αρμόδια αρχή:

State Agency Of Medicines

Αριθμός έγκρισης:

1475

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

7/06/2007

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.