

VITALENE E 50 mg/ml emulsione iniettabile per bovini, equini, suini, ovini, caprini, cani, gatti e conigli

Εγκριμένο

- TOCOPHEROL

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

VITALENE E 50 mg/ml emulsione iniettabile per bovini, equini, suini, ovini, caprini, cani, gatti e conigli

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Βοοειδή
Σκύλος
Αίγα
Πρόβατο
Άλογο
Γάτα
Κουνέλι
Χοίρος

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση
Ενδοφλέβια χρήση
Υποδόρια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
45.56 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση:

-

Βοοειδή

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Milk. 0 Ώρα

-

Αίγα

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Milk. 0 Ώρα

-

Πρόβατο

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Milk. 0 Ώρα

-

Άλογο

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Milk. 0 Ώρα

-

Κουνέλι

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

Χοίρος

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Ενδοφλέβια χρήση:

•

Βοοειδή

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Milk. 0 Ώρα

•

Αίγα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Milk. 0 Ώρα

•

Πρόβατο

- Milk. 0 Ώρα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Milk. 0 Ημέρα

•

Άλογο

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Milk. 0 Ώρα

•

Κουνέλι

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

Χοίρος

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Υποδόρια χρήση:

-

Βοοειδή

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Milk. 0 Ώρα

-

Αίγα

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Milk. 0 Ώρα

-

Πρόβατο

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Milk. 0 Ώρα

-

Άλογο

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Milk. 0 Ώρα

-

Κουνέλι

- Meat and offal. 0 Ημέρα

-

Χοίρος

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QA11HA03

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 Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Ιταλικά

Διατίθεται μόνο σε Ιταλικά

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

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Fatro S.p.A.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

4/06/1997

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Fatro S.p.A.

Αρμόδια αρχή:

Ministry Of Health

Αριθμός έγκρισης:

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

4/06/1997

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ

Έγγραφα

Combined File of all Documents

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