

INTROVIT, injekcinis tirpalas galvijams, arkliams, ožkoms, avims ir kiaulėms

Εξουσιοδοτημένο

- DL-methionine

Product identification

Όνομασία φαρμάκου:

INTROVIT, injekcinis tirpalas galvijams, arkliams, ožkoms, avims ir kiaulėms

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Είδη ζώων:

Βοοειδή

Άλογο

Αίγα

Πρόβατο

Χοίρος

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Product details

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Withdrawal period by route of administration:**Ενδομυϊκή χρήση:****• Βοοειδή**

- Κρέας. 182 Ημέρα
- Milk. 120 Ωρα 5 days.

• Άλογο

- Κρέας. 182 Ημέρα

• Αίγα

- Κρέας. 166 Ημέρα
- Milk. 120 Ωρα 5 days.

• Πρόβατο

- Κρέας. 166 Ημέρα
- Milk. 120 Ωρα 5 days.

• Χοίρος

- Κρέας. 166 Ημέρα
-

Ανατομικός, θεραπευτικός, χημικός κτηνιατρικός κωδικός (ATCvet):

QA11JC

Νομικό καθεστώς της προμήθειας:

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Καθεστώς άδειας:

Έγκυρη

Authorised in:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [Lithuanian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Lithuanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Interchemie werken De Adelaar LT UAB

Marketing authorisation date:

29/10/2012

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Αρμόδια αρχή:

State Food And Veterinary Service

Αριθμός άδειας:

LT/2/12/2146/001-002

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος άδειας:

26/10/2017

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000099788>