

VITOL 140

Autorizado

- TOCOPHERYL ACETATE
- Colecalciferol
- Retinyl propionate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

VITOL 140

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Ovino

Caprino

Porcino

Perros

Gatos

Caballos

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

20.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

40000.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

80000.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Bovino

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

-

Ovino

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

-

Caprino

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

-

Caballos

- Meat and offal. 0 Día

Vía subcutánea:

-

Bovino

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

-

Ovino

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

-

Caprino

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

-

Caballos

- Meat and offal. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QA11AB

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Rumania; Rumanía

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Interchemie Werken De Adelaar B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

22/08/2006

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Autoridad responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número de autorización:

160317

Fecha de modificación del estado de la autorización:

27/09/2016

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.