

Vitalbion solução injetável para bovinos, ovinos e suínos

Autorizado

- ALPHA-TOCOPHEROL
- Colecalciferol
- Retinol

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Vitalbion solução injetável para bovinos, ovinos e suínos

Principio activo:

Disponível únicamente en [English](#)

Disponível únicamente en [English](#)

Disponível únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Ovino

Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
50.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
75000.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
500000.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

•

Bovino

- Meat and offal. 287 Día
- Milk. 5 Día

•

Ovino

- Meat and offal. 243 Día

•

Porcino

- Meat and offal. 259 Día
-

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

QA11CB

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:

Portugal

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Portuguese](#)

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Vetlima Sociedade Distribuidora De Produtos Agro Pecuarios S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

31/05/1973

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Labiana Life Sciences S.A.

Autoridad responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Número de autorización:

1045/01/16NFVPT

Fecha de modificación del estado de la autorización:

1/11/2021

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

Documentos

Combined File of all Documents

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