

TAD VIT-E 10G/100ML ΠΟΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Autorizado

- TOCOPHERYL ACETATE

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

TAD VIT-E 10G/100ML ΠΟΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caprino
Bovino
Gatos
Perros
Ovino
Porcino
Pollos
Équidos

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English
10.00 Gramo(s) / 100.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución oral

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Caprino

- Meat and offal. 0 Día

-

Bovino

- Meat and offal. 0 Día

-

Gatos

- Not applicable. no withdrawal period

-

Perros

- Not applicable. no withdrawal period

-

Ovino

- Meat and offal. 0 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

-

Pollos

- Meat and offal. 0 Día

•

Équidos

- Meat and offal. 0 Día

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

QA11HA03

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:

Grecia

Disponible en:

Grecia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Greek](#)

Disponible únicamente en [Greek](#)

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](#) [Portuguese](#)

Titular de la autorización de comercialización:

PROVET S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

23/08/1981

Fabricante responsable de la liberación del lote:

PROVET S.A.

Autoridad responsable:

National Organization For Medicines

Número de autorización:

6788/28-01-2011/K-0042901

Fecha de modificación del estado de la autorización:

10/10/2021

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