

# VITOL 140

Autorisé

- TOCOPHERYL ACETATE
- Colecalciferol
- Retinyl propionate

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

VITOL 140

---

### Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

### Espèces cibles:

Bovins

Mouton

Chèvre

Porc

Chien

Chat

Cheval

---

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

---

## Informations sur le produit

### **Substance active / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais  
20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais  
40000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais  
80000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

### **Temps d'attente par voie d'administration:**

#### **Voie intramusculaire:**

- 

#### **Bovins**

- Lait. 0 day
- Viande et abats. 0 day

- 

#### **Mouton**

- Lait. 0 day
- Viande et abats. 0 day

- 

#### **Chèvre**

- Lait. 0 day
- Viande et abats. 0 day

- 

#### **Porc**

- Viande et abats. 0 day

- 

#### **Chien**

- 

**Chat**

- 

**Cheval**

- Viande et abats. 0 day

**Voie sous-cutanée:**

- 

**Bovins**

- Lait. 0 day

- Viande et abats. 0 day

- 

**Mouton**

- Lait. 0 day

- Viande et abats. 0 day

- 

**Chèvre**

- Lait. 0 day

- Viande et abats. 0 day

- 

**Porc**

- Viande et abats. 0 day

- 

**Chien**

- 

**Chat**

- 

**Cheval**

- Viande et abats. 0 day

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QA11AB

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Roumanie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Romanian

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en Anglais

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Interchemie Werken De Adelaar B.V.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

22/08/2006

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Autorité responsable:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Numéro de l'autorisation:**

160317

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

27/09/2016

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000046309>