

VITOL 140

Engedélyezett

- TOCOPHERYL ACETATE
- Colecalciferol
- Retinyl propionate

Termék azonosítása

Készítmény neve:

VITOL 140

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

juh

kecske

sertés

kutya

macska

ló

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Subcutan alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

40000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

80000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intramuscularis alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

-

juh

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

-

kecske

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

-

sertés

- Meat and offal. 0 day

-

ló

- Meat and offal. 0 day

Subcutan alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

-

juh

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

-

kecske

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

-

sertés

- Meat and offal. 0 day

-

ló

- Meat and offal. 0 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QA11AB

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Romanian](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Interchemie Werken De Adelaar B.V.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

22/08/2006

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Felelős hatóság:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Engedély száma:

160317

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

27/09/2016

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.