

IZOTREVIT

Heimilað

- Retinol
- TOCOPHEROLS MIXED
- Ergocalciferol

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

IZOTREVIT

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Svín

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vömb

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

500000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

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

Aðeins fáanlegt í enska

75000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vömb:

-

Nautgripir

- Mjólk. 120 klukkustundir
- Kjöt og innmatur. 287 dagar

Til notkunar í vöðva:

-

Nautgripir

- Mjólk. 120 klukkustundir
- Kjöt og innmatur. 287 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 259 dagar
-

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QA11A

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Ítalía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í ítalska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska

Markaðsleyfishafi:

Izo S.r.l.

Dagsetning markaðsleyfis:

20/11/1971

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Izo S.r.l.

Izo S.r.l.

Ábyrgt yfirvald:

Ministry Of Health

Markaðsleyfisnúmer:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Dagsetning á breytingu stöðu:

20/11/1971

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.