

# Metabolase Forte injekcinis tirpalas galvijams, avims, kiaulēms ir arkliams

Autorizzato

- ALPHATOCOPHEROL ACETATE
- Carnitine
- Cyanocobalamin
- Acetylmethionine

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Metabolase Forte injekcinis tirpalas galvijams, avims, kiaulēms ir arkliams

### **Sotsanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

### **Specie di destinazione:**

bovini

Ovino

Suino

Cavallo

### **Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

33.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

50.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

0.20 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

200.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

### **Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QV03AX

---

### **Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

### **Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

### **Autorizzato in:**

Lituania

---

### **Disponibile in:**

Lituania

---

### **Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Lithuanian](#)

Disponibile solo in [Lithuanian](#)

---

## Ulteriori informazioni

### **Tipo di diritto:**

## Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Base giuridica rivista in base all'acquis communautaire

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Fatrol S.p.A.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

25/04/2004

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Fatrol S.p.A.

---

**Autorità responsabile:**

State Food And Veterinary Service

---

**Numero di autorizzazione:**

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

28/04/2009

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.