

Vitol-Ject Forte, oplossing voor injectie

Neregistruotas

- Ascorbic acid
- Nicotinamide
- Pyridoxine hydrochloride
- DL-ALPHA TOCOPHEROL ACETATE
- Dexpanthenol
- RIBOFLAVIN SODIUM PHOSPHATE
- Thiamine hydrochloride
- Cyanocobalamin
- Colecalciferol
- Retinyl propionate

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Vitol-Ject Forte, oplossing voor injectie

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Avis

Veršelis

Žirgas

Kiaulė

Šuo

Katė

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

2.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

12.50 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.25 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

4.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

3.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

2.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

2.50 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

3.00 microgram(s) / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

25000.00 tarptautiniai vienetai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

50000.00 tarptautiniai vienetai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į raumenis:

-

Galvijai

- Pienas. no withdrawal period 0 days
- Skerdiena ir subproduktai. no withdrawal period 0 days

-

Avis

- Pienas. no withdrawal period 0 days
- Skerdiena ir subproduktai. no withdrawal period 0 days

-

Veršelis

- Skerdiena ir subproduktai. no withdrawal period 0 days

-

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. no withdrawal period 0 days

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. no withdrawal period 0 days

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QA11BA

Tiekimo teisinis statusas:

Pateikiama tik Vokiečių Estų Graikų Anglų Italų Portugalų Norwegian

Registracijos statusas:

Surrendered

Registruota:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Nyderlandų

Pateikiama tik Nyderlandų

Pateikiama tik Nyderlandų

Pateikiama tik Nyderlandų

Pateikiama tik Nyderlandų

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik Anglų Prancūzų Kroatų Italų Latvių Suomių Švedų Islandų Norwegian

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik Anglų Prancūzų Italų Latvių Norwegian

Registruotojas:

Dopharma Research B.V.

Rinkodaros leidimo data:

16/01/1992

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Dopharma B.V.

Atsakinga institucija:

Medicines Evaluation Board

Registracijos numeris:

REG NL 4142

Registracijos statuso pasikeitimo data:

6/12/2022

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.