

VITATOX emulsione iniettabile per cani e gatti

Autorizzat

- Glucose
- SORBITOL (E420)
- Nicotinamide
- Ascorbic acid
- Thiamine
- Colecalciferol
- Retinol

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-medicina:

VITATOX emulsione iniettabile per cani e gatti

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliż](#) [Franciż](#)
[Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għal taħt il-ġilda

Użu għal ġol-muskoli

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Grieg](#) [Ingliż](#) [Portugiż](#)

Użu għal ġol-peritoneu

Detalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

1.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

8.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

0.36 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

2000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

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

Forma farmaċewtika:

Emulsjoni għall-injezzjoni

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QA11AB

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#)
[Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Germaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli fi:

Italy

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Taljan](#)

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Taljan](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Fatro S.p.A.

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

27/02/1968

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Fatro S.p.A.

Awtorità responsabbli:

Ministry Of Health

Numru tal-awtorizzazzjoni:

101799

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

1/01/2009

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Dan id-dokument ma jeżistix f 'din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b 'lingwa oħra hawn taħt.