

VITALENE E 50 mg/ml emulsione iniettabile per bovini, equini, suini, ovini, caprini, cani, gatti e conigli

Toegelaten

- TOCOPHEROL

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

VITALENE E 50 mg/ml emulsione iniettabile per bovini, equini, suini, ovini, caprini, cani, gatti e conigli

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund
Hond
Geit
Schaap
Paard
Kat
Konijn
Varken

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik
Intraveneus gebruik
Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
45.56 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

-

Geit

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

-

Schaap

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

-

Paard

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

-

Konijn

- Meat and offal. 0 day

•

Varken

- Meat and offal. 0 day

Intraveneus gebruik:

•

Rund

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

•

Geit

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

•

Schaap

- Milk. 0 hour

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

•

Paard

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

•

Konijn

- Meat and offal. 0 day

•

Varken

- Meat and offal. 0 day

Subcutaan gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

-

Geit

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

-

Schaap

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

-

Paard

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

-

Konijn

- Meat and offal. 0 day

-

Varken

- Meat and offal. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QA11HA03

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Italië

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in Italiaans

Alleen beschikbaar in Italiaans

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in Engels Frans Kroatisch Italiaans Letlands Fins Zweeds IJslands
Norwegian

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in Engels Italiaans

Handelsvergunninghouder:

Fatro S.p.A.

Handelsvergunningsdatum:

4/06/1997

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Fatro S.p.A.

Verantwoordelijke instantie:

Ministry Of Health

Vergunningsnummer:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Datum toelatingswijziging:

4/06/1997

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.