

Vitol-Ject Forte, oppløsning voor injectie

Ikke
autorisert

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Vitol-Ject Forte, oppløsning voor injectie

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

sau

kalv

hest

gris

hund

katt

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

2.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

12.50 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1.25 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

4.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

3.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

2.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

2.50 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

3.00 mikrogram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

25000.00 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

50000.00 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

•

storfe

- Milk. no withdrawal period 0 days
- Slakt. no withdrawal period 0 days

•

sau

- Milk. no withdrawal period 0 days
- Slakt. no withdrawal period 0 days

•

kalv

- Slakt. no withdrawal period 0 days

•

hest

- Slakt. no withdrawal period 0 days

•

gris

- Slakt. no withdrawal period 0 days

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QA11BA

Juridisk status for forsyning:

Legemiddel ikke gjenstand for medisinsk forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Overgitt-fracfalt

Autorisert i:

NL

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Nederlandsk](#)

Bare tilgjengelig i [Nederlandsk](#)

Bare tilgjengelig i [Nederlandsk](#)

Bare tilgjengelig i [Nederlandsk](#)

Bare tilgjengelig i [Nederlandsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Dopharma Research B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

16/01/1992

Tilvirker for batchfrigivelse:

Dopharma B.V.

Ansvarlig myndighet:

Medicines Evaluation Board

Godkjenningsnummer:

REG NL 4142

Status for endring av markedsføringstillatelse:

6/12/2022

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.