

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

Autorisert

- TOCOPHEROL

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe
hund
geit
sau
hest
katt
kanin
gris

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk
Intravenøs bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
45.56 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Slakt. 0 dag
- Milk. 0 time

-

geit

- Slakt. 0 dag
- Milk. 0 time

-

sau

- Slakt. 0 dag
- Milk. 0 time

-

hest

- Slakt. 0 dag
- Milk. 0 time

-

kanin

- Slakt. 0 dag

-

gris

- Slakt. 0 dag

Intravenøs bruk:

-

storfe

- Slakt. 0 dag

- Milk. 0 time

-

geit

- Slakt. 0 dag

- Milk. 0 time

-

sau

- Milk. 0 time

- Slakt. 0 dag

- Milk. 0 dag

-

hest

- Slakt. 0 dag

- Milk. 0 time

-

kanin

- Slakt. 0 dag

-

gris

- Slakt. 0 dag

Subkutan bruk:

-

storfe

- Slakt. 0 dag
- Milk. 0 time

•

geit

- Slakt. 0 dag
- Milk. 0 time

•

sau

- Slakt. 0 dag
- Milk. 0 time

•

hest

- Slakt. 0 dag
- Milk. 0 time

•

kanin

- Slakt. 0 dag

•

gris

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QA11HA03

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

IT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Italiensk](#)

Bare tilgjengelig i [Italiensk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Fatro S.p.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

4/06/1997

Tilvirker for batchfrigivelse:

Fatro S.p.A.

Ansvarlig myndighet:

Ministry Of Health

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

4/06/1997

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

Dokumenter

Combined File of all Documents

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