

Vitol-Ject Forte, oplossing voor injectie

Niedopuszczony do obrotu

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

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Vitol-Ject Forte, oplossing voor injectie

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie domięśniowe

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
12.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
1.25 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

4.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w Angielski

3.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w Angielski

2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w Angielski

2.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w Angielski

3.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w Angielski

25000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w Angielski

50000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie domięśniowe:

-

Cattle

- Milk. no withdrawal period 0 days

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

-

Sheep

- Milk. no withdrawal period 0 days

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

-

Cattle (calf)

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

-

Horse

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

•

Pig

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

•

Dog

•

Cat

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QA11BA

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [Italian](#) [Portuguese](#)
[Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Surrendered

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [Dutch](#)

Dostępne wyłącznie w [Dutch](#)

Dostępne wyłącznie w [Dutch](#)

Dostępne wyłącznie w [Dutch](#)

Dostępne wyłącznie w [Dutch](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Dopharma Research B.V.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

16/01/1992

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Dopharma B.V.

Organ odpowiedzialny:

Medicines Evaluation Board

Numer pozwolenia:

REG NL 4142

Data zmiany statusu pozwolenia:

6/12/2022

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000058785>