

Vitaspoor 50/25 pro inj. oplossing voor injectie

Autorizado

- Colecalciferol
- Retinol
- Methionine
- Cyanocobalamin
- Thiamine hydrochloride
- Inositol
- Nicotinamide
- Panthenol
- ALPHATOCOPHEROL ACETATE
- Pyridoxine hydrochloride

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Vitaspoor 50/25 pro inj. oplossing voor injectie

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

25000.00 unidade(s) internacionais / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

50000.00 unidade(s) internacionais / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

5.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

0.01 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

10.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

2.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

5.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

2.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

4.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

1.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramuscular:

-

Cattle

- Milk. no withdrawal period zero days
- Meat and offal. no withdrawal period zero days

-

Cattle (calf)

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

-

Sheep (lamb)

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

-

Horse

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

•

Pig (sow)

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

•

Pig (piglet)

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

•

Horse (foal)

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QA11AB

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Países Baixos

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em neerlandês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês
Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Alfasan Nederland B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

16/01/1992

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Alfasan Nederland B.V.

Autoridade responsável:

Medicines Evaluation Board

Número da autorização:

REG NL 3189

Data da alteração do estado de autorização:

8/11/2010

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.