

VITATOX, emulsione iniettabile per bovini, equini, suini, ovini, caprini

Autorizado

- Colecalciferol
- Nicotinamide
- SORBITOL (E420)
- Thiamine hydrochloride
- Ascorbic acid
- Glucose
- Retinol

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

VITATOX, emulsione iniettabile per bovini, equini, suini, ovini, caprini

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](#)

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](#) [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](#)

Via de administração:

Via intraperitoneal

Via intramuscular

Via intravenosa

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

2000.00 unidade(s) internacionais / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

1.20 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

50.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

0.40 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

8.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

50.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

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

Forma farmacêutica:

Emulsão injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intraperitoneal:

•

Cattle

- Milk. 120 hora
- Meat and offal. 150 dia

•

Goat

- Milk. 120 hora
- Meat and offal. 129 dia

•

Sheep

- Milk. 120 hora
- Meat and offal. 129 dia

•

Pig

- Meat and offal. 129 dia

•

Horse

- Milk. 120 hora
- Meat and offal. 150 dia

Via intramuscular:

•

Cattle

- Milk. 120 hora
- Meat and offal. 150 dia

-

Goat

- Milk. 120 hora
- Meat and offal. 129 dia

-

Sheep

- Milk. 120 hora
- Meat and offal. 129 dia

-

Pig

- Meat and offal. 129 dia

-

Horse

- Milk. 120 hora
- Meat and offal. 150 dia

Via intravenosa:

-

Cattle

- Milk. 120 hora
- Meat and offal. 150 dia

-

Goat

- Milk. 120 hora
- Meat and offal. 129 dia

-

Sheep

- Milk. 120 hora
- Meat and offal. 129 dia

-

Pig

- Meat and offal. 129 dia

•

Horse

- Milk. 120 hora

- Meat and offal. 150 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QA11AB

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Itália

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [italiano](#)

Disponível apenas em [italiano](#)

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](#) [italiano](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Fatro S.p.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

2/10/1959

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Fatro S.p.A.

Autoridade responsável:

Ministry Of Health

Número da autorização:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

Data da alteração do estado de autorização:

5/07/1971

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). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.