

LV Vitol-140 šķīdums injekcijām zirgiem, liellopiem, aitām, kazām, cūkām, suņiem un kaķiem

Autorizat

- Colecalciferol
- ALPHATOCOPHEROL ACETATE
- Retinol palmitate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

LV Vitol-140 šķīdums injekcijām zirgiem, liellopiem, aitām, kazām, cūkām, suņiem un kaķiem

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Capră

Cal

Bovine

Oaie

Câine

Pisică

Porc

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

40000.00 unități internaționale / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

20.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

80000.00 unități internaționale / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**Administrare intramusculară:**

-

Capră

- Lapte. 120 oră 5 dienas

- Carne și organe. 185 zi

-

Cal

- Lapte. 120 oră 5 dienas

- Carne și organe. 234 zi

-

Bovine

- Carne și organe. 234 zi

- Lapte. 120 oră 5 dienas

-

Oaie

- Carne și organe. 185 zi
- Lapte. 120 oră 5 dienas

-

Porc

- Carne și organe. 224 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QA11JA

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Letonă

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în Engleză Franceză Croată Italiană Letonă Finlandeză Suedeză Islandeză Norwegian

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în Engleză Italiană Letonă Norwegian

Deținătorul autorizației de comercializare:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Data autorizației de comercializare:

28/05/2012

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Autoritatea responsabilă:

Food And Veterinary Service

Numărul autorizației:

V/NRP/12/0044

Data modificării statusului autorizației:

28/05/2012

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.