

Vitol-140, süstelahus veistele, hobustele, sigadele ja lammastele

Autorizat

- ALPHATOCOPHEROL ACETATE
- Colecalciferol
- Retinol palmitate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Vitol-140, süstelahus veistele, hobustele, sigadele ja lammastele

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Cal

Porc

Oaie

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

20.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

40000.00 unități internaționale / 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:

-

Bovine

- Carne și organe. 234 zi

- Lapte. 5 zi

-

Cal

- Carne și organe. 234 zi

- Lapte. 5 zi

-

Porc

- Carne și organe. 206 zi

-

Oaie

- Carne și organe. 196 zi

- Lapte. 5 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](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Estoniană](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [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:

7/06/2007

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Autoritatea responsabilă:

State Agency Of Medicines

Numărul autorizației:

1475

Data modificării statusului autorizației:

7/06/2007

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

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

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