

IZOTREVIT

Autorizat

- Retinol
- TOCOPHEROLS MIXED
- Ergocalciferol

Product identification

Denumirea medicamentului:

IZOTREVIT

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Bovine

Porc

Calea de administrare:

-

Administrare intramusculară

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

500000.00 unități internaționale / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [English](#)

50.00 unități internaționale / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [English](#)
75000.00 unități internaționale / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Withdrawal period by route of administration:

-:

• **Bovine**

- Lapte. 120 oră
- Carne și organe. 287 zi

Administrare intramusculară:

• **Bovine**

- Lapte. 120 oră
- Carne și organe. 287 zi

• **Porc**

- Carne și organe. 259 zi
-

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QA11A

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Izo S.r.l.

Marketing authorisation date:

20/11/1971

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Izo S.r.l.

Izo S.r.l.

Autoritatea responsabilă:

Ministry Of Health

Numărul autorizației:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest medicament.

Data modificării statusului autorizației:

20/11/1971

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000090914>