

Vitalbion solução injetável para bovinos, ovinos e suínos

Autorizat

- ALPHA-TOCOPHEROL
- Cholecalciferol
- Retinol

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Vitalbion solução injetável para bovinos, ovinos e suínos

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Oaie

Porc

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)
50.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

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

Disponibile numai în [Engleză](#)
500000.00 unități internaționale / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

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

-

Bovine

- Carne și organe. 287 zi
- Lapte. 5 zi

-

Oaie

- Carne și organe. 243 zi

-

Porc

- Carne și organe. 259 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QA11CB

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 [Portugheză](#)

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:

Vetlima Sociedade Distribuidora De Produtos Agro Pecuários S.A.

Data autorizației de comercializare:

31/05/1973

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Labiana Life Sciences S.A.

Autoritatea responsabilă:

Directorate General For Food And Veterinary

Numărul autorizației:

1045/01/16NFVPT

Data modificării statusului autorizației:

1/11/2021

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 acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.