

VITATOX emulsione iniettabile per cani e gatti

Autorizat

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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

VITATOX emulsione iniettabile per cani e gatti

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Câine

Pisică

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Administrare intramusculară

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Greacă](#) [Engleză](#) [Portugheză](#)

Administrare intraperitoneală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

50.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

50.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

1.20 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

8.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

0.36 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

2000.00 unități internaționale / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

400.00 unități internaționale / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Emulsie injectabilă

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QA11AB

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](#)

Disponibil în:

Italy

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Italiană](#)

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](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Fatro S.p.A.

Data autorizației de comercializare:

27/02/1968

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Fatro S.p.A.

Autoritatea responsabilă:

Ministry Of Health

Numărul autorizației:

101799

Data modificării statusului autorizației:

1/01/2009

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.