

Vitaspoor 50/25 pro inj. oplossing voor injectie

Ima dovoljenje za
promet

- Colecalciferol
- Retinol
- Methionine
- Cyanocobalamin
- Thiamine hydrochloride
- Inositol
- Nicotinamide
- Panthenol
- ALPHATOCOPHEROL ACETATE
- Pyridoxine hydrochloride

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Vitaspoor 50/25 pro inj. oplossing voor injectie

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

govedo

tele

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

intramuskularna uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

25000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

50000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

0.01 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

4.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Raztopina za injiciranje

Karenca glede na pot uporabe:

intramuskularna uporaba:

-

govedo

- Milk. no withdrawal period zero days
- Meat and offal. no withdrawal period zero days

-

tele

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

-

Sheep (lamb)

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

-

Horse

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

-

Pig (sow)

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

•

Pig (piglet)

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

•

Horse (foal)

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QA11AB

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Dutch](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Alfasan Nederland B.V.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

16/01/1992

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Alfasan Nederland B.V.

Pristojni organ:

Medicines Evaluation Board

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

REG NL 3189

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

8/11/2010

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.