

VITATOX, emulsione iniettabile per bovini, equini, suini, ovini, caprini

Ima dovoljenje
za promet

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

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

VITATOX, emulsione iniettabile per bovini, equini, suini, ovini, caprini

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](#)

Ciljne živalske vrste:

govedo

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](#)

Pot uporabe:

Intraperitonealna uporaba

intramuskularna uporaba

Intravenska uporaba

Podatki o zdravlilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

2000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

1.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

0.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

8.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

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

Farmacevtska oblika:

Karenca glede na pot uporabe:

Intraperitonealna uporaba:

-

govedo

- Milk. 120 hour
- Meat and offal. 150 day

-

Goat

- Milk. 120 hour
- Meat and offal. 129 day

-

Sheep

- Milk. 120 hour
- Meat and offal. 129 day

-

Pig

- Meat and offal. 129 day

-

Horse

- Milk. 120 hour
- Meat and offal. 150 day

intramuskularna uporaba:

-

govedo

- Milk. 120 hour
- Meat and offal. 150 day

-

Goat

- Milk. 120 hour
- Meat and offal. 129 day

-

Sheep

- Milk. 120 hour
- Meat and offal. 129 day

-

Pig

- Meat and offal. 129 day

-

Horse

- Milk. 120 hour
- Meat and offal. 150 day

Intravenska uporaba:

-

govedo

- Milk. 120 hour
- Meat and offal. 150 day

-

Goat

- Milk. 120 hour
- Meat and offal. 129 day

-

Sheep

- Milk. 120 hour
- Meat and offal. 129 day

-

Pig

- Meat and offal. 129 day

-

Horse

- Milk. 120 hour
- Meat and offal. 150 day

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 [Italian](#)

Na voljo samo v [Italian](#)

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](#) [Italian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Fatro S.p.A.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

2/10/1959

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Fatro S.p.A.

Pristojni organ:

Ministry Of Health

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

Ta podatek za to zdravilo ni na voljo.

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

5/07/1971

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.