

VITATOX emulsione iniettabile per cani e gatti

Godkänd

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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

VITATOX emulsione iniettabile per cani e gatti

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Hund

Katt

Administreringsväg:

Subkutan användning

Intramuskulär användning

Finns tillgänglig endast på [spanska](#) [grekiska](#) [engelska](#) [portugisiska](#)

Intraperitoneal användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

1.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

8.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

0.36 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

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

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

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

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, emulsion

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QA11AB

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Italien

Tillgänglig i:

Italien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på italienska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska

Innehavare av godkännande för försäljning:

Fatro S.p.A.

Godkännandedatum:

27/02/1968

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Fatro S.p.A.

Ansvarig myndighet:

Ministry Of Health

Godkännandenummer:

101799

Datum för ändring av godkännandestatus:

1/01/2009

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.