

Vitasol AD3EC injekčný roztok

Ikke autoriseret

- ALPHATOCOPHEROL ACETATE
- Colecalciferol
- Retinol palmitate

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Vitasol AD3EC injekčný roztok

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Hest

Svin

Hund

Administrationsvej:

Subkutan anvendelse

Intramuskulær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
50000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
100000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Subkutan anvendelse:

-

Kvæg

- All relevant tissues. no withdrawal period

This veterinary medicinal product must not be administered subcutaneously in food-producing species.

-

Hest

- All relevant tissues. no withdrawal period

This veterinary medicinal product must not be administered subcutaneously in food-producing species.

-

Svin

- All relevant tissues. no withdrawal period

This veterinary medicinal product must not be administered subcutaneously in food-producing species.

Intramuskulær anvendelse:

-

Kvæg

- All relevant tissues. no withdrawal period

This veterinary medicinal product should only be administered once in food-producing animals and the recommended dose should not be exceeded.

•

Hest

- All relevant tissues. no withdrawal period

This veterinary medicinal product should only be administered once in food-producing animals and the recommended dose should not be exceeded.

•

Svin

- All relevant tissues. no withdrawal period

This veterinary medicinal product should only be administered once in food-producing animals and the recommended dose should not be exceeded.

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QA11AB

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Afstået

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Slovak](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Vetviva Richter GmbH

Dato for markedsføringstilladelse:

30/05/1997

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Vetviva Richter GmbH

Ansvarlig myndighed:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Markedsføringstilladelsesnummer:

96/0083/97-S

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

27/11/2024

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.