

Vitamine AD3E 450.000 pro inj. oplossing voor injectie

Autoriseret

- Colecalciferol
- Vitamin A concentrate (oily form), synthetic
- DL-ALPHA TOCOPHEROL ACETATE

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Vitamine AD3E 450.000 pro inj. oplossing voor injectie

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Ko

Udvokset hunded

Får

Kalv

Hest

Svin

Pattegris

Føl

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

100000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

300000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

-

Ko

- Milk. 5 dag
- Meat and offal. 259 dag

-

Udvokset hunded

- Milk. 5 dag
- Meat and offal. 194 dag

-

Får

- Milk. 5 dag
- Meat and offal. 194 dag

-

Kalv

- Meat and offal. 259 dag

-

Hest

- Meat and offal. 222 dag

•

Svin

- Meat and offal. 231 dag

•

Pattegris

- Meat and offal. 231 dag

•

Føl

- Meat and offal. 222 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QA11BA

Udleveringsbestemmelse:

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

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

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

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

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:

Alfasan Nederland B.V.

Dato for markedsføringstilladelse:

16/01/1992

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Alfasan Nederland B.V.

Ansvarlig myndighed:

Medicines Evaluation Board

Markedsføringstilladelsesnummer:

REG NL 3705

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

1/11/2010

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.