

VITAMIVEN A-D-E SOLUCION INYECTABLE

Ikke
autoriseret

- Colecalciferol
- Retinol
- DL-ALPHA TOCOPHEROL ACETATE

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

VITAMIVEN A-D-E SOLUCION INYECTABLE

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Får

Ged

Hest

Svin

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:

•

Kvæg

- Meat and offal. 28 dag

- Milk. 0 dag

•

Får

- Meat and offal. 28 dag

- Milk. 0 dag

•

Ged

- Meat and offal. 28 dag

- Milk. 0 dag

•

Hest

- Meat and offal. 28 dag

- Milk. 0 dag

•

Svin

- Meat and offal. 28 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QA11JA

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](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Spanish](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

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

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Laboratorios E Industrias Iven S.A.

Dato for markedsføringstilladelse:

22/11/1971

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Laboratorios Maymo S.A.U.

Ansvarlig myndighed:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Markedsføringstilladelsesnummer:

3695 ESP

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

27/05/2022

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet