

VITAMIN AD3E, emulzija za injekciju, goveda, ovce, koze, konji, svinje, kunići, psi, mačke

Ikke
autoriseret

- DL-ALPHA-TOCOPHEROL
- Colecalciferol
- Retinol palmitate

Product identification

Lægemidlets navn:

VITAMIN AD3E, emulzija za injekciju, goveda, ovce, koze, konji, svinje, kunići, psi, mačke

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyrearter:

Kvæg

Får

Ged

Hest

Svin

Kanin

Hund

Kat

Kvæg

Får
Ged
Hest
Svin
Kanin
Hund
Kat

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse
Subkutan anvendelse

Product details

Aktiv substans / Styrke:

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

Kun tilgængelig på [English](#)
25000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

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

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, emulsion

Withdrawal period by route of administration:**Intramuskulær anvendelse:**

- **Kvæg**
 - Meat and offal. 243 day
- **Får**
 - Meat and offal. 187 day
- **Ged**
 - Meat and offal. 187 day
- **Hest**
 - Meat and offal. 243 day
- **Svin**

- Meat and offal. 215 day

- **Kanin**

- Meat and offal. 122 day

- **Hund**

- **Kat**

Subkutan anvendelse:

- **Kvæg**

- Meat and offal. 243 day

- **Får**

- Meat and offal. 187 day

- **Ged**

- Meat and offal. 187 day

- **Hest**

- Meat and offal. 243 day

- **Svin**

- Meat and offal. 215 day

- **Kanin**

- Meat and offal. 122 day

- **Hund**

- **Kat**

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QA11JA

Udleveringsbestemmelse:

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

Godkendelsesstatus:

Surrendered

Authorised in:

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

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Croatian](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

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

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Krka-Farma d.o.o.

Marketing authorisation date:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Krka d.d. Novo Mesto

Ansvarlig myndighed:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Markedsføringstilladelsesnummer:

UP/I-322-05/17-01/509

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

19/12/2023

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Produktresumé

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000075197>