

BIOSVITA AD3E PARENTERAL EMULSION INYECTABLE

Autoriseret

- all-rac-alfa-Tocopheryl acetate
- Cholecalciferol
- Retinol

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

BIOSVITA AD3E PARENTERAL EMULSION 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](#)

30.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

15000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

75000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, emulsion

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 231 dag

- Milk. no withdrawal period Leche: 120 horas (5 días)

-

Får

- Meat and offal. 203 dag

- Milk. no withdrawal period Leche: 120 horas (5 días)

-

Ged

- Meat and offal. 203 dag

- Milk. no withdrawal period Leche: 120 horas (5 días)

-

Hest

- Meat and offal. 231 dag

- Milk. no withdrawal period Leche: 120 horas (5 días)

•

Svin

- Meat and offal. 231 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:

Gyldig

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 Ovejero S.A.U.

Dato for markedsføringstilladelse:

11/06/1981

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Laboratorios Ovejero S.A.U.

Ansvarlig myndighed:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Markedsføringstilladelsesnummer:

3690 ESP

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

26/09/2018

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

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

Indlægsseddel

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

Etikettering

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