

VITAMINS AD3E/ANAFASIS, ενέσιμο ελαιώδες διάλυμα για βοοειδή, ιπποειδή, χοίροι, αίγες, πρόβατα, νεαρούς σκύλους

Autoriseret

- TOCOPHERYL ACETATE
- Colecalciferol
- Retinol palmitate

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

VITAMINS AD3E/ANAFASIS, ενέσιμο ελαιώδες διάλυμα για βοοειδή, ιπποειδή, χοίροι, αίγες, πρόβατα, νεαρούς σκύλους

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Svin

Hest

Får

Ged

Hund

Administrationsvej:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#)

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

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)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**Intramuscular and intravenous use:**

-

Kvæg

- Meat and offal. 259 dag
- Milk. 120 hour

-

Svin

- Meat and offal. 259 dag

-

Hest

- Meat and offal. 259 dag
- Milk. 120 hour

-

Får

- Meat and offal. 222 dag

- Milk. 120 hour

•

Ged

- Meat and offal. 222 dag

- Milk. 120 hour

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

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Portuguese](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Anafasis Limited

Dato for markedsføringstilladelse:

12/12/1982

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Uplab Pharmaceutical Company Ltd.

Ansvarlig myndighed:

National Organization For Medicines

Markedsføringstilladelsesnummer:

85822/14-12-2015/K-0002901

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

12/01/2022

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet