

Vitamin AD3E Krka emulzija za injiciranje za govedo, konje, prašiče, ovce, koze, kunce, pse in mačke

Ikke
autoriseret

- Retinol palmitate
- Colecalciferol
- ALPHATOCOPHEROL ACETATE

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Vitamin AD3E Krka emulzija za injiciranje za govedo, konje, prašiče, ovce, koze, kunce, pse in mačke

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Hest

Svin

Får

Ged

Kanin

Hund

Kat

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

50000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

25000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, emulsion

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal, milk. 0 dag Meso in organi: 0 dni Mleko: 0 dni

-

Hest

- Meat and offal, milk. 0 dag Meso in organi: 0 dni Mleko: 0 dni

-

Svin

- Meat and offal. 0 dag Meso in organi: 0 dni

-

Får

- Meat and offal, milk. 0 dag Meso in organi: 0 dni Mleko: 0 dni

•

Ged

- Meat and offal, milk. 0 dag Meso in organi: 0 dni Mleko: 0 dni

•

Kanin

- Meat and offal. 0 dag Meso in organi: 0 dni

Subkutan anvendelse:

•

Kvæg

- Meat and offal, milk. 0 dag Meso in organi: 0 dni Mleko: 0 dni

•

Hest

- Meat and offal, milk. 0 dag Meso in organi: 0 dni Mleko: 0 dni

•

Svin

- Meat and offal. 0 dag Meso in organi: 0 dni

•

Får

- Meat and offal, milk. 0 dag Meso in organi: 0 dni Mleko: 0 dni

•

Ged

- Meat and offal, milk. 0 dag Meso in organi: 0 dni Mleko: 0 dni

•

Kanin

- Meat and offal. 0 dag Meso in organi: 0 dni

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:

Afstået

Autoriseret i:

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

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Slovenian](#)

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:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Dato for markedsføringstilladelse:

10/10/2002

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Ansvarlig myndighed:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Markedsføringstilladelsesnummer:

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

2/10/2023

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Package Leaflet and Labelling

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

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.