

Vitamine AD3 80/40, oplossing voor injectie

Zugelassen

- Vitamin A concentrate (oily form), synthetic
- Colecalciferol
- DL-ALPHA TOCOPHEROL ACETATE

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Vitamine AD3 80/40, oplossing voor injectie

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Ziege, weiblich

Schaf

Saugkalb

Pferd

Schwein

Ferkel

Fohlen

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

80000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

40000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

- Milch. 5 Tag
- Fleisch und Innereien. 234 Tag

-

Ziege, weiblich

- Milch. 5 Tag
- Fleisch und Innereien. 178 Tag

-

Schaf

- Milch. 5 Tag
- Fleisch und Innereien. 178 Tag

-

Saugkalb

- Fleisch und Innereien. 234 Tag

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 229 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 206 Tag

-

Ferkel

- Fleisch und Innereien. 206 Tag

-

Fohlen

- Fleisch und Innereien. 229 Tag

subkutane Anwendung:

-

Rind

- Milch. 5 Tag

- Fleisch und Innereien. 234 Tag

-

Ziege, weiblich

- Milch. 5 Tag

- Fleisch und Innereien. 178 Tag

-

Schaf

- Milch. 5 Tag

- Fleisch und Innereien. 178 Tag

-

Saugkalb

- Fleisch und Innereien. 234 Tag

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 229 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 206 Tag

-

Ferkel

- Fleisch und Innereien. 206 Tag

-

Fohlen

- Fleisch und Innereien. 229 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QA11JB

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Niederlande

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [niederländisch](#)

Verfügbar nur in [niederländisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Alfasan Nederland B.V.

Zulassungsdatum:

11/01/2017

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Alfasan Nederland B.V.

Zuständige Behörde:

Medicines Evaluation Board

Zulassungsnummer:

REG NL 120403

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

4/10/2021

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

Dokumente

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.