

VITAMIN AD3E Alfasan, Injekční roztok

Autorisiert

- Colecalciferol
- Retinol
- ALPHATOCOPHEROL ACETATE

Product identification

Name des Arzneimittels:

VITAMIN AD3E Alfasan, Injekční roztok

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Pferd

Rind

Schaf

Ziege

Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English

100000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in English

300000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in English

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Withdrawal period by route of administration:

intramuskuläre Anwendung:

-

Pferd

- Milch. 120 Stunde
- Fleisch und Innereien. 222 Tag

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 259 Tag
- Milch. 120 Stunde

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 194 Tag
- Milch. 120 Stunde

-

Ziege

- Fleisch und Innereien. 194 Tag
- Milch. 120 Stunde

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 231 Tag
-

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

QA11JA

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Tschechische Republik

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Czech](#)

Verfügbar nur in [Czech](#)

Verfügbar nur in [Czech](#)

Verfügbar nur in [Czech](#)

Verfügbar nur in [Czech](#)

Verfügbar nur in [Czech](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#)

Zulassungsinhaber:

Alfasan International B.V.

Marketing authorisation date:

11/04/2000

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Alfasan International B.V.

Zuständige Behörde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Zulassungsnummer:

96/008/00-C

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

11/04/2000

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

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

Etikettierung

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000065334>