

VITAMIN AD3EC oralna emulzija, za goveda, konje, svinje, ovce, koze, kuniće, nerčeve, činčile, kokoši, purane, golubove

Nicht
autorisiert

- Sodium ascorbate
- DL-ALPHA-TOCOPHEROL
- Colecalciferol
- Retinol palmitate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

VITAMIN AD3EC oralna emulzija, za goveda, konje, svinje, ovce, koze, kuniće, nerčeve, činčile, kokoši, purane, golubove

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind

Pferd

Schwein

Schaf

Ziege

Verfügbar nur in bulgarisch spanisch tschechisch dänisch estnisch griechisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch ungarisch niederländisch rumänisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Nerz

Chinchilla

Huhn

Truthuhn

Taube

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

30.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

5000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

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

Darreichungsform:

Emulsion zum Einnehmen

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

zum Einnehmen:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Ziege

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Rabbit

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Nerz

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Chinchilla

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Huhn

- Eier. 0 Tag

-

Truthuhn

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Taube

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

QA11JA

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung von der Zulassungsbehörde widerrufen

Zugelassen in:

Kroatien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in kroatisch

Verfügbar nur in kroatisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Krka-Farma d.o.o.

Zulassungsdatum:

1/10/2020

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Zuständige Behörde:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Zulassungsnummer:

UP/I-322-05/20-01/603

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

13/12/2024

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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