

# 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

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärcode (ATCvet-Code):**

QA11JA

---

**Abgaberegelung:**

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](http://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.