

VITAMIN A+D3+E, 50.000

Zugelassen

i.j./25.000 i.j./10 mg, otopina za
primjenu u vodi za piće, za
goveda, ovce, koze, konje, svinje,
kokoši, pse i mačke

- ALPHATOCOPHEROL ACETATE
- Colecalciferol
- Retinol palmitate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

VITAMIN A+D3+E, 50.000 i.j./25.000 i.j./10 mg, otopina za primjenu u vodi za piće, za goveda, ovce, koze, konje, svinje, kokoši, pse i mačke

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Schaf

Ziege

Pferd

Schwein

Huhn

Hund

Katze

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

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

Darreichungsform:

Lösung zum Eingeben über das Trinkwasser

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

zum Eingeben über das Trinkwasser:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Ziege

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

Huhn

- Eier. 0 Tag

•

Hund

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period N/A

•

Katze

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period N/A

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

QA11JA

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Kroatien

Packungsbeschreibung:

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:

Genera d.d.

Zulassungsdatum:

17/12/2020

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Genera d.d.

Zuständige Behörde:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Zulassungsnummer:

UP/I-322-05/20-01/801

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

17/12/2020

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.