

## 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 Veterinärkode (ATCvet-Code):**

QA11JA

---

### **Abgaberegelung:**

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](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.