

Polivit ad3e solução injetável para bovinos, suínos, ovinos, caprinos, equinos, cães e gatos

Zugelassen

- Retinol
- Colecalciferol
- ALPHA-TOCOPHEROL

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Polivit ad3e solução injetável para bovinos, suínos, ovinos, caprinos, equinos, cães e gatos

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Schaf

Ziege

Pferd

Hund

Katze

Rind

Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

500000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

75000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

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

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**intramuskuläre Anwendung:**

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 215 Tag
- Milch. 120 Stunde

-

Ziege

- Fleisch und Innereien. 215 Tag
- Milch. 120 Stunde

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 287 Tag

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 287 Tag

- Milch. 120 Stunde

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 243 Tag

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

QV

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Portugal

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in portugiesisch

Verfügbar nur in portugiesisch

Verfügbar nur in portugiesisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch

Zulassungsinhaber:

Divasa Farmavic S.A.

Zulassungsdatum:

15/12/1992

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Divasa Farmavic S.A.

Zuständige Behörde:

Directorate General For Food And Veterinary

Zulassungsnummer:

1067/01/16NFVPT

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

1/10/2021

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

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