

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

Εγκεκριμένο

- Retinol
- Colecalciferol
- ALPHA-TOCOPHEROL

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

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

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Πρόβατο

Αίγα

Άλογο

Σκύλος

Γάτα

Βοοειδή

Χοίρος

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

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

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

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

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

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

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση:

•

Πρόβατο

- Meat and offal. 215 Ημέρα

- Γάλα. 120 Ώρα

•

Αίγα

- Meat and offal. 215 Ημέρα

- Γάλα. 120 Ώρα

•

Άλογο

- Meat and offal. 287 Ημέρα

•

Βοοειδή

- Meat and offal. 287 Ημέρα

- Γάλα. 120 Ωρα

•

Χοίρος

- Meat and offal. 243 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QV

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Πορτογαλικά

Διατίθεται μόνο σε Πορτογαλικά

Διατίθεται μόνο σε Πορτογαλικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Divasa Farmavic S.A.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

15/12/1992

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:
Divasa Farmavic S.A.

Αρμόδια αρχή:
Directorate General For Food And Veterinary

Αριθμός έγκρισης:
1067/01/16NFVPT

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:
1/10/2021

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.