

VITAMINS AD3E/ANAFASIS, ενέσιμο ελαιώδες διάλυμα για βοοειδή, ιπποειδή, χοίροι, αίγες, πρόβατα, νεαρούς σκύλους

Εγκεκριμένο

- TOCOPHERYL ACETATE
- Colecalciferol
- Retinol palmitate

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

VITAMINS AD3E/ANAFASIS, ενέσιμο ελαιώδες διάλυμα για βοοειδή, ιπποειδή, χοίροι, αίγες, πρόβατα, νεαρούς σκύλους

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Χοίρος

Άλογο

Πρόβατο

Αίγα

Σκύλος

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή και ενδοβλέβια χορήγηση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

100000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

300000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομυϊκή και ενδοβλέβια χορήγηση:

•

Βοοειδή

- Meat and offal. 259 Ημέρα

- Milk. 120 Ώρα

•

Χοίρος

- Meat and offal. 259 Ημέρα

•

Άλογο

- Meat and offal. 259 Ημέρα

- Milk. 120 Ώρα

•

Πρόβατο

- Meat and offal. 222 Ημέρα

- Milk. 120 Ωρα

•

Αίγα

- Meat and offal. 222 Ημέρα

- Milk. 120 Ωρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QA11JA

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:

Καστανόχρωμα φιαλίδια Τύπου II των 100 ml. Ελαστικά πώματα με επιπώματα αλουμινίου

Καστανόχρωμα φιαλίδια Τύπου II των 50 ml. Ελαστικά πώματα με επιπώματα αλουμινίου.

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 Πορτογαλικά

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Anafasis Limited

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

12/12/1982

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Uplab Pharmaceutical Company Ltd.

Αρμόδια αρχή:

National Organization For Medicines

Αριθμός έγκρισης:

85822/14-12-2015/K-0002901

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

12/01/2022

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