

Vitazol AD3E (50 000 j.m. + 25 000 j.m. + 20 mg)/ml Roztwór do podania w wodzie do picia

Autorisé

- Retinol
- Colecalciferol
- ALPHA-TOCOPHEROL

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Vitazol AD3E (50 000 j.m. + 25 000 j.m. + 20 mg)/ml Roztwór do podania w wodzie do picia

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Mouton

Cheval

Poulet (poule)

Porc

Bovins

Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

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

Disponible uniquement en Anglais

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

Disponible uniquement en Anglais

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution pour administration dans l'eau de boisson

Temps d'attente par voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson:

-

Mouton

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 hour

-

Cheval

- Lait. 0 hour

- Viande et abats. 0 day

-

Poulet (poule)

- Viande et abats. 0 day

-

Porc

- Viande et abats. 0 day

-

Bovins

- Lait. 0 hour

- Viande et abats. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QA11JA

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Pologne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Polish](#)

Disponible uniquement en [Polish](#)

Disponible uniquement en [Polish](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Biowet Drwalew Sp. z o.o.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

28/04/1999

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Drwalewskie Zakłady Przemysłu Bioweterynaryjnego S.A.

Autorité responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numéro de l'autorisation:

0733

Date de modification du statut de l'autorisation:

28/04/1999

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.