Witamina AD3E 80/40/20 pro.inj. (80 000 j.m. + 40 000 j.m. + 20 mg)/ml Roztwór do wstrzykiwań

Non autorisé

- Retinol palmitate
- Colecalciferol
- DL-ALPHA TOCOPHEROL ACETATE

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Witamina AD3E 80/40/20 pro.inj. (80 000 j.m. + 40 000 j.m. + 20 mg)/ml Roztwór do wstrzykiwań

Substance active:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en <u>Anglais</u>

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Cheval

Mouton

Chien

Porc

Chèvre

Chat

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance active / Concentration:

Disponible uniquement en <u>Anglais</u> 80000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en <u>Anglais</u> 40000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en <u>Anglais</u> 20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

•

Bovins

- Lait. 5 week

•

Cheval

- Viande et abats. 5 week

•

Mouton

- Viande et abats. 5 week

•

Chien

•

Porc

- Viande et abats. 5 week

•

Chèvre

- Viande et abats. 5 week

Chat

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

QA11JA

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Abandonnée

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

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Eurovet Animal Health B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

16/12/1999

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

Eurovet Animal Health B.V.

Autorité responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numéro de l'autorisation: 0954
Date de modification du statut de l'autorisation: 7/09/2023
Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet
Documents
Notice
Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.
Résumé des caractéristiques du produit
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.

Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000057389