

VITAMIN AD3E FORTE, süstelahus

Autorisé

- Retinol palmitate
- Colecalciferol
- ALPHATOCOPHEROL ACETATE

Product identification

Dénomination du médicament:

VITAMIN AD3E FORTE, süstelahus

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Cheval

Mouton

Chèvre

Chien

Chat

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

Product details

Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en Anglais
500000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
75000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Withdrawal period by route of administration:

Voie intramusculaire:

- **Bovins**

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

- **Cheval**

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

- **Mouton**

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

- **Chèvre**

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

- **Chien**

- **Chat**

Voie sous-cutanée:

- **Bovins**

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

- **Cheval**

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

- **Mouton**

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

- **Chèvre**

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

- **Chien**

- **Chat**

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

QA11JA

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Estonie

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en [Estonian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

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

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Alfasan International B.V.

Marketing authorisation date:

8/06/2007

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Alfasan International B.V.

Autorité responsable:

State Agency Of Medicines

Numéro de l'autorisation:

1474

Date de modification du statut de l'autorisation:

8/06/2007

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to 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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062609>