

Soluvit AD3E form

Autorisé

- Retinol palmitate
- Colecalciferol
- DL-ALPHA TOCOPHEROL ACETATE

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Soluvit AD3E form

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Dinde

Bovins

Poulet

Canard

Oie

Chèvre

Mouton

Cheval

Porc

Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

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

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

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

Forme pharmaceutique:

Emulsion buvable

Temps d'attente par voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson:

•

Dinde

- Viande et abats. 0 day
- Egg. 0 day

•

Bovins

- Lait. 0 day
- Viande et abats. 0 day

•

Poulet

- Egg. 0 day
- Viande et abats. 0 day

•

Canard

- Viande et abats. 0 day
- Egg. 0 day

-

Oie

- Viande et abats. 0 day
- Egg. 0 day

-

Chèvre

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 day

-

Mouton

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 day

-

Cheval

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 day

-

Porc

- 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:

Allemagne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en German

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

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:

Laboratorios Karizoo S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

11/05/2012

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

Labiana Life Sciences S.A.

Bremer Pharma GmbH

Autorité responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numéro de l'autorisation:

401553.00.00

Date de modification du statut de l'autorisation:

12/12/2018

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

Documents

Fichier combinant tous les documents

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

2401553-parde-20120903.pdf