

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

Autorisé

- TOCOPHERYL ACETATE
- Colecalciferol
- Retinol palmitate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Porc

Cheval

Mouton

Chèvre

Chien

Voie d'administration:

Disponible uniquement en [Spanish](#) [Greek](#) [Anglais](#) [Portuguese](#)

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:**Intramuscular and intravenous use:**

-

Bovins

- Viande et abats. 259 day

- Lait. 120 hour

-

Porc

- Viande et abats. 259 day

-

Cheval

- Viande et abats. 259 day

- Lait. 120 hour

-

Mouton

- Viande et abats. 222 day

- Lait. 120 hour

•

Chèvre

- Viande et abats. 222 day

- Lait. 120 hour

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

QA11JA

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Grèce

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Greek

Disponible uniquement en Greek

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais Portuguese

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Anafasis Limited

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

12/12/1982

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

Uplab Pharmaceutical Company Ltd.

Autorité responsable:

National Organization For Medicines

Numéro de l'autorisation:

85822/14-12-2015/K-0002901

Date de modification du statut de l'autorisation:

12/01/2022

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