

Vitasol AD3E - Injektionslösung für Tiere

Nem
engedélyezett

- Retinol palmitate
- Colecalciferol
- ALPHATOCOPHEROL ACETATE

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Vitasol AD3E - Injektionslösung für Tiere

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

kutya

ló

sertés

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Intravénás alkalmazás

Subcutan alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

29.41 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

0.63 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intramuscularis alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 252 day

- Milk. 120 hour

-

ló

- Meat and offal. 252 day

- Milk. 120 hour

-

sertés

- Meat and offal. 215 day

Intravénás alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 252 day

- Milk. 120 hour

-

ló

- Meat and offal. 252 day

- Milk. 120 hour

-

sertés

- Meat and offal. 215 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QA11AB

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Surrendered

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [German](#)

Csak itt érhető el [German](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Vetviva Richter GmbH

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

24/10/1969

Gyártási tételek felszabadításaért felelős gyártóhelyek:

Vetviva Richter GmbH

Felelős hatóság:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Engedély száma:

14250

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

2/01/2024

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.