

Vitamin AD3E oldatos injekció lovak, szarvasmarhák, sertések, kutyák és macskák részére A.U.V.

Engedélyezett

- ALPHA-TOCOPHEROL
- Retinol
- Colecalciferol

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Vitamin AD3E oldatos injekció lovak, szarvasmarhák, sertések, kutyák és macskák részére A.U.V.

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

sertés

ló

kutya

macska

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Termékjellemzők**Hatóanyag / Hatáserősség:**

Csak itt érhető el [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

50000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

25000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:**Intramuscularis alkalmazás:**

-

szarvasmarha

- Milk. 5 day

- Meat and offal. 215 day

-

sertés

- Meat and offal. 150 day

-

ló

- Meat and offal. 215 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QA11JA

Rendelhetőség:

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

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

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

Csomagolás leírása:

12 x 100 ml gyűjtőcsomagolásban

1 x 100 ml gyűjtőcsomagolásban

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Bremer Pharma GmbH

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

31/03/1995

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Bremer Pharma GmbH

Felelős hatóság:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Engedély száma:

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

31/03/1995

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