

Vitamine A + D3 + E Drank

Engedélyezett

- Cholecalciferol concentrate (powder form)
- Retinol
- ALPHATOCOPHEROL ACETATE

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Vitamine A + D3 + E Drank

Vitamine A + D3 + E Solution buvable

Vitamine A + D3 + E Lösung zum Einnehmen

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

sertés

szarvasmarha

ló

juh

kecske

csirke

Alkalmazás módja:

Oralis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

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

Csak itt érhető el [English](#)

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

Csak itt érhető el [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Belsőleges oldat

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Oralis alkalmazás:

-

sertés

- Meat and offal. 28 day

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 28 day

- Milk. no withdrawal period 0 days

-

ló

- Meat and offal. 28 day

- Milk. no withdrawal period 0 days

-

juh

- Meat and offal. 28 day

- Milk. no withdrawal period 0 days

-

kecske

- Meat and offal. 28 day
- Milk. no withdrawal period 0 days

-

csirke

- Meat and offal. 28 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QA11BA

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:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

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](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

V.M.D.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

15/04/1976

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

V.M.D.

Felelős hatóság:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Engedély száma:

BE-V102365

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

3/09/2015

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 találhatja meg.

Alkalmazási előírás

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

Címkeszöveg

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