

Vitamin AD3E

Ekki heimilað

- Retinol palmitate
- TOCOPHERYL ACETATE
- Colecalciferol

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Vitamin AD3E

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir (kálfur)

Nautgripir

Hestur

Svín

Svín (fráfærugrís)

Svín (mjólkuralin grís)

Hundur

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar undir húð

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

176.47 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

2.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar undir húð:

-

Nautgripir (kálfur)

- Kjöt og innmatur. 259 dagar

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 259 dagar

- Mjólk. 5 dagar

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 259 dagar

- Mjólk. 0 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 194 dagar

-

Svín (fráfærugrís)

- Kjöt og innmatur. 194 dagar

-

Svín (mjólkuralin grís)

- Kjöt og innmatur. 194 dagar

Til notkunar í vöðva:

-

Nautgripir (kálfur)

- Kjöt og innmatur. 20 dagar

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 50 dagar

- Mjólk. 0 dagar

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 50 dagar

- Mjólk. 0 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 20 dagar

-

Svín (mjólkuralin grís)

- Kjöt og innmatur. 10 dagar

-

Svín (fráfærugrís)

- Kjöt og innmatur. 10 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QA11JA

Lögformleg staða:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Rúmenía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í rúmenska

Aðeins fáanlegt í rúmenska

Aðeins fáanlegt í rúmenska

Aðeins fáanlegt í rúmenska

Aðeins fáanlegt í rúmenska

Aðeins fáanlegt í rúmenska

Aðeins fáanlegt í rúmenska

Aðeins fáanlegt í rúmenska

Aðeins fáanlegt í rúmenska

Aðeins fáanlegt í rúmenska

Aðeins fáanlegt í rúmenska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska

Markaðsleyfishafi:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Dagsetning markaðsleyfis:

5/10/2004

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Ábyrgt yfirvald:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

150306

Dagsetning á breytingu stöðu:

23/04/2025

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.