

Vitamine AD3E 450.000 pro inj. oplossing voor injectie

Viðurkennt

- Colecalciferol
- Vitamin A concentrate (oily form), synthetic
- DL-ALPHA TOCOPHEROL ACETATE

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Vitamine AD3E 450.000 pro inj. oplossing voor injectie

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Markteggund:

Nautgripir (kýr)

Geit (huðna)

Sauðkind

Nautgripir (kálfur)

Hestur

Svín

Svín (grís)

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)

[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Norwegian](#)

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

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

Aðeins fáanlegt í [English](#)

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

Aðeins fáanlegt í [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Nautgripir (kýr)

- Mjólk. 5 dagar
- Kjöt og innmatur. 259 dagar

-

Geit (huðna)

- Mjólk. 5 dagar
- Kjöt og innmatur. 194 dagar

-

Sauðkind

- Mjólk. 5 dagar
- Kjöt og innmatur. 194 dagar

-

Nautgripir (kálfur)

- Kjöt og innmatur. 259 dagar

•

Hestur

- Kjöt og innmatur. 222 dagar

•

Svín

- Kjöt og innmatur. 231 dagar

•

Svín (grís)

- Kjöt og innmatur. 231 dagar

•

Horse (foal)

- Kjöt og innmatur. 222 dagar

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

QA11BA

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Holland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Alfasan Nederland B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

16/01/1992

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Alfasan Nederland B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Medicines Evaluation Board

Markaðsleyfisnúmer:

REG NL 3705

Dagsetning á breytingu stöðu:

1/11/2010

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

Skjöl

Combined File of all Documents

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