

Witamina AD3E 80/40/20 pro.inj. (80 000 j.m. + 40 000 j.m. + 20 mg)/ml Roztwór do wstrzykiwań

Non
autorizzato

- Retinol palmitate
- Colecalciferol
- DL-ALPHA TOCOPHEROL ACETATE

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Witamina AD3E 80/40/20 pro.inj. (80 000 j.m. + 40 000 j.m. + 20 mg)/ml Roztwór do wstrzykiwań

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Cavallo

Ovino

Cane

Suino

Caprino

Gatto

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto**Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

80000.00 international unit(s) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

40000.00 international unit(s) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

20.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Uso intramuscolare:**

-

bovini

- latte. 5 settimana

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 5 settimana

-

Ovino

- carni e frattaglie. 5 settimana

-

Suino

- carni e frattaglie. 5 settimana

-

Caprino

- carni e frattaglie. 5 settimana

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QA11JA

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Rinunciato

Autorizzato in:

Polonia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Polish](#)

Disponibile solo in [Polish](#)

Disponibile solo in [Polish](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Eurovet Animal Health B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

16/12/1999

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Eurovet Animal Health B.V.

Autorità responsabile:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numero di autorizzazione:

0954

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

7/09/2023

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.