

ADE-vit, Injekční roztok

Autorizzato

- Ergocalciferol
- Retinyl propionate
- alfa-Tocopheryl acetate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

ADE-vit, Injekční roztok

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Cavallo

Suino

Ovino

Caprino

Cane

Coniglio

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

100000.00 international unit(s) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

100000.00 international unit(s) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

30.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

bovini

- carni e frattaglie. 243 giorno
- latte. 120 ora (5 dní)

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 243 giorno
- latte. 120 ora (5 dní)

-

Suino

- carni e frattaglie. 228 giorno

-

Ovino

- carni e frattaglie. 194 giorno
- latte. 120 ora (5 dní)

-

Caprino

- carni e frattaglie. 194 giorno
- latte. 120 ora (5 dní)

-

Coniglio

- carni e frattaglie. 56 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):
QA11JA

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Repubblica Ceca

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Czech

Disponibile solo in Czech

Disponibile solo in Czech

Disponibile solo in Czech

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:

Bioveta a.s.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

29/11/2001

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Bioveta a.s.

Autorità responsabile:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numero di autorizzazione:

96/084/01-C

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

20/01/2009

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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