

VITAMIN AD3E FORTE, süstelahuš

Autorizzato

- Retinol palmitate
- Colecalciferol
- ALPHATOCOPHEROL ACETATE

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

VITAMIN AD3E FORTE, süstelahuš

Sotsanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Cavallo

Ovino

Caprino

Cane

Gatto

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

500000.00 international unit(s) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

75000.00 international unit(s) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

50.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

•

bovini

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno

•

Cavallo

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno

•

Ovino

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno

•

Caprino

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno

Uso sottocutaneo:

•

bovini

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno

•

Cavallo

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno

•

Ovino

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno

•

Caprino

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 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:

Estonia

Descrizione della confezione:Disponibile solo in Estonian

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di uso veterinario consolidato (Articolo 13a della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Alfasan International B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

7/06/2007

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Alfasan International B.V.

Autorità responsabile:

State Agency Of Medicines

Numero di autorizzazione:

1474

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

7/06/2007

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.