

VITAMIN A+D3+E, 50.000

Autorizzato

i.j./25.000 i.j./10 mg, otopina za primjenu u vodi za piće, za goveda, ovce, koze, konje, svinje, kokoši, pse i mačke

- ALPHATOCOPHEROL ACETATE
- Colecalciferol
- Retinol palmitate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

VITAMIN A+D3+E, 50.000 i.j./25.000 i.j./10 mg, otopina za primjenu u vodi za piće, za goveda, ovce, koze, konje, svinje, kokoši, pse i mačke

Sotsanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Ovino

Caprino

Cavallo

Suino
polli
Cane
Gatto

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English
10.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English
25000.00 international unit(s) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English
50000.00 international unit(s) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione per somministrazione in acqua da bere

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere:

•

bovini

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

Ovino

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

Caprino

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

Cavallo

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

polli

- uova. 0 giorno

-

Cane

- carni e frattaglie. no withdrawal period
N/A

-

Gatto

- carni e frattaglie. no withdrawal period
N/A

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:

Croazia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Croatian

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Genera d.d.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

17/12/2020

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Genera d.d.

Autorità responsabile:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Numero di autorizzazione:

UP/I-322-05/20-01/801

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

17/12/2020

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.