

VITAMIN AD3EC KRKA peroralna emulzija

Non autorizzato

- Ascorbic acid
- ALPHATOCOPHEROL ACETATE
- Colecalciferol
- Retinol palmitate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

VITAMIN AD3EC KRKA peroralna emulzija

Sotsanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (vitello)

Cavallo (puledro)

Suino (suinetto)

Ovino (agnello)

Capra (capretto)

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere/latte

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

30.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

5000.00 international unit(s) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

50000.00 international unit(s) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Emulsione orale

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere/latte:

•

Bovini (vitello)

- carni e frattaglie. 0 giorno Meso in organi: 0 dni.

•

Cavallo (puledro)

- carni e frattaglie. 0 giorno Meso in organi: 0 dni.

•

Suino (suinetto)

- carni e frattaglie. 0 giorno Meso in organi: 0 dni.

•

Ovino (agnello)

- carni e frattaglie. 0 giorno Meso in organi: 0 dni.

•

Capra (capretto)

- carni e frattaglie. 0 giorno Meso in organi: 0 dni.

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

QA11BA

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario non soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Rinunciato

Autorizzato in:

Slovenia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Slovenian

Disponibile solo in Slovenian

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

24/05/2004

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Autorità responsabile:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Numero di autorizzazione:

NP/V/0360/001

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

28/04/2025

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.