

# 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](http://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.