

Vitamine AD3E 450.000 pro inj. oplossing voor injectie

Atļautas

- Colecalciferol
- Vitamin A concentrate (oily form), synthetic
- DL-ALPHA TOCOPHEROL ACETATE

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

Vitamine AD3E 450.000 pro inj. oplossing voor injectie

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Liellops (govs)

Kaza (pieaugusi kaza)

Aita

Liellops (teļš)

Zirgs

Cūka

Cūka (sivēns)

Zirgs (kumeļš)

Lietošanas veids:

intramuskulārai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

100000.00 starptautiskā(s) vienība(s) / 1.00 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

300000.00 starptautiskā(s) vienība(s) / 1.00 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

50.00 miligrami(i) / 1.00 mililitrs(i)

Farmaceitiskā forma:

Šķīdums injekcijām

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida: intramuskulārai lietošanai:

-

Liellops (govs)

- Piens. 5 diena
- Gaļa un blakusprodukti. 259 diena

-

Kaza (pieaugusi kaza)

- Piens. 5 diena
- Gaļa un blakusprodukti. 194 diena

-

Aita

- Piens. 5 diena
- Gaļa un blakusprodukti. 194 diena

-

Liellops (teļš)

- Gaļa un blakusprodukti. 259 diena

-

Zirgs

- Gaļa un blakusprodukti. 222 diena

-

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 231 diena

-

Cūka (sivēns)

- Gaļa un blakusprodukti. 231 diena

-

Zirgs (kumeļš)

- Gaļa un blakusprodukti. 222 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QA11BA

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Tiesiskais pamatojums, uz kuru neattiecas Direktīva 2001/82/EC

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Alfasan Nederland B.V.

Tirdzniecības atļaujas datums:

16/01/1992

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Alfasan Nederland B.V.

Atbildīgā iestāde:

Medicines Evaluation Board

Atļaujas numurs:

REG NL 3705

Atļaujas statusa maiņas datums:

1/11/2010

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Visu dokumentu apvienotais fails

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.