

Vitasol AD3EC šķīdums injekcijām zirgiem, liellopiem, cūkām un suņiem

Nav
atļautas

- Retinol palmitate
- Colecalciferol
- DL-ALPHA TOCOPHEROL ACETATE
- Ascorbic acid

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

Vitasol AD3EC šķīdums injekcijām zirgiem, liellopiem, cūkām un suņiem

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Zirgs

Liellops

Cūka

Suns

Lietošanas veids:

intramuskulārai lietošanai

subkutānai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai English

50000.00 starptautiskā(s) vienība(s) / 1.00 mililitrs(i)

Pieejamas tikai English

25000.00 starptautiskā(s) vienība(s) / 1.00 mililitrs(i)

Pieejamas tikai English

30.00 miligrami(i) / 1.00 mililitrs(i)

Pieejamas tikai English

100.00 miligrami(i) / 1.00 mililitrs(i)

Farmaceitiskā forma:

Šķīdums injekcijām

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida: intramuskulārai lietošanai:

-

Zirgs

- Gaļa un blakusprodukti. 259 diena

- Piens. 5 diena
120 stundas

-

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 259 diena

- Piens. 5 diena
120 stundas

-

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 215 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QA11AB

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Atsaukta

Atļautas:

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

Iepakojuma apraksts:

100 ml brūns stikla II tipa flakons (Ph.Eur.) ar brombutila gumijas I tipa aizbāzni (Ph.Eur.) un alumīnija vāciņu. Iepakojuma izmērs: 100 ml flakons kartona kastē.

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Tiesiskais pamatojums, kas pārskatīts saskaņā ar Eiropas tiesību kopumu (Acquis communautaire)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Vetviva Richter GmbH

Tirdzniecības atļaujas datums:

28/09/1998

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Vetviva Richter GmbH

Atbildīgā iestāde:

Food And Veterinary Service

Atļaujas numurs:

V/NRP/98/0894

Atļaujas statusa maiņas datums:

8/10/2024

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Zāļu apraksts

Lietošanas instrukcija

Marķējuma teksts