

Vitasol AD3EC injekčný roztok

Niet gemachtigd

- ALPHATOCOPHEROL ACETATE
- Colecalciferol
- Retinol palmitate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Vitasol AD3EC injekčný roztok

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Paard

Varken

Hond

Toedieningsweg:

Subcutaan gebruik

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels
50000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels
100000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Subcutaan gebruik:

-

Rund

- All relevant tissues. no withdrawal period

This veterinary medicinal product must not be administered subcutaneously in food-producing species.

-

Paard

- All relevant tissues. no withdrawal period

This veterinary medicinal product must not be administered subcutaneously in food-producing species.

-

Varken

- All relevant tissues. no withdrawal period

This veterinary medicinal product must not be administered subcutaneously in food-producing species.

Intramusculair gebruik:

-

Rund

- All relevant tissues. no withdrawal period

This veterinary medicinal product should only be administered once in food-producing animals and the recommended dose should not be exceeded.

-

Paard

- All relevant tissues. no withdrawal period

This veterinary medicinal product should only be administered once in food-producing animals and the recommended dose should not be exceeded.

-

Varken

- All relevant tissues. no withdrawal period

This veterinary medicinal product should only be administered once in food-producing animals and the recommended dose should not be exceeded.

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QA11AB

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in Tsjechisch Estlands Engels Frans Italiaans Letlands Litouws Portugees Roemeense Toedieningsweg Fins Zweeds IJslands Norwegian

Vergunningsstatus:

Surrendered

Toegelaten in:

Slowakije

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in Toedieningsweg

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Vetviva Richter GmbH

Handelsvergunningsdatum:

30/05/1997

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Vetviva Richter GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Vergunningsnummer:

96/0083/97-S

Datum toelatingswijziging:

27/11/2024

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.