

Witamina AD3E 80/40/20 pro.inj. (80 000 j.m. + 40 000 j.m. + 20 mg)/ml Roztwór do wstrzykiwań

Niet
gemachtigd

- Retinol palmitate
- Colecalciferol
- DL-ALPHA TOCOPHEROL ACETATE

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Witamina AD3E 80/40/20 pro.inj. (80 000 j.m. + 40 000 j.m. + 20 mg)/ml Roztwór do wstrzykiwań

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Paard

Schaap

Hond

Varken

Geit

Kat

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels

80000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

40000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:**Intramusculair gebruik:**

-

Rund

- Milk. 5 week

-

Paard

- Meat and offal. 5 week

-

Schaap

- Meat and offal. 5 week

-

Varken

- Meat and offal. 5 week

-

Geit

- Meat and offal. 5 week

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)
:
QA11JA

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Surrendered

Toegelaten in:

Polen

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Pools](#)

Alleen beschikbaar in [Pools](#)

Alleen beschikbaar in [Pools](#)

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](#) [Italiaans](#)

Handelsvergunninghouder:

Eurovet Animal Health B.V.

Handelsvergunningsdatum:

16/12/1999

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Eurovet Animal Health B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Vergunningsnummer:

0954

Datum toelatingswijziging:

7/09/2023

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

Documenten

Bijsluiter

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

Samenvatting van de productkenmerken

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

Etikettering

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