

VITAMIN AD3E, emulzija za injekciju, goveda, ovce, koze, konji, svinje, kunići, psi, mačke

Niet
gemachtigd

- DL-ALPHA-TOCOPHEROL
- Colecalciferol
- Retinol palmitate
- DL-ALPHA-TOCOPHEROL
- Colecalciferol
- Retinol palmitate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

VITAMIN AD3E, emulzija za injekciju, goveda, ovce, koze, konji, svinje, kunići, psi, mačke

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Schaap

Geit
Paard
Varken
Konijn
Hond
Kat
Rund
Schaap
Geit
Paard
Varken
Konijn
Hond
Kat

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik
Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

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

Alleen beschikbaar in Engels
25000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

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

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

Alleen beschikbaar in Engels
25000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

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

Farmaceutische vorm:

Emulsie voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 243 day

-

Schaap

- Meat and offal. 187 day

-

Geit

- Meat and offal. 187 day

-

Paard

- Meat and offal. 243 day

-

Varken

- Meat and offal. 215 day

-

Konijn

- Meat and offal. 122 day

Subcutaan gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 243 day

-

Schaap

- Meat and offal. 187 day

-

Geit

- Meat and offal. 187 day

-

Paard

- Meat and offal. 243 day

-

Varken

- Meat and offal. 215 day

-

Konijn

- Meat and offal. 122 day

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:

Kroatië

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Kroatisch](#)

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](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Krka-Farma d.o.o.

Handelsvergunningsdatum:

3/01/2019

Locaties fabrikanten vrijgifte:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Verantwoordelijke instantie:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Vergunningsnummer:

UP/I-322-05/17-01/509

Datum toelatingswijziging:

19/12/2023

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

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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