

Vitamin AD3E solution for injection

Toegelaten

- alfa-Tocopheryl acetate
- Cholecalciferol
- Retinol

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Vitamin AD3E solution for injection

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Schaap

Geit

Paard

Varken

Zeugen

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels

1.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

2000000.00 international unit(s) / 100.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

1500000.00 international unit(s) / 100.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachtijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 138 day

- Milk. 120 hour

Мляко: 120 часа (5 дни).

-

Schaap

- Meat and offal. 89 day

Мляко: 120 часа (5 дни)

-

Geit

- Meat and offal. 89 day

Мляко: 120 часа (5 дни)

-

Paard

- Meat and offal. 138 day

-

Varken

- Meat and offal. 101 day

-

Zeugen

- Meat and offal. 101 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QA11CC20

Afleverstatus:

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

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Bulgarije

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#)

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](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Vetprom AD

Handelsvergunningsdatum:

15/07/2009

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Vetprom AD

Verantwoordelijke instantie:

Bulgarian Food Safety Authority

Vergunningsnummer:

0022-2340

Datum toelatingswijziging:

24/06/2014

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). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

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

Etikettering

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