

VITAMIN AD3EC KRKA

peroralna emulzija

Niet
gemachtigd

- Ascorbic acid
- alfa-Tocopheryl acetate
- Colecalciferol
- Retinol palmitate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

VITAMIN AD3EC KRKA peroralna emulzija

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Kalveren

Veulens

Biggen

Lammeren

Geitenlammeren

Toedieningsweg:

Toediening in het drinkwater/in de melk

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

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

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

Alleen beschikbaar in Engels
5000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

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

Farmaceutische vorm:

Emulsie voor oraal gebruik

Wachtijd per toedieningsweg:

Toediening in het drinkwater/in de melk:

•

Kalveren

- Meat and offal. 0 day Meso in organi: 0 dni.

•

Veulens

- Meat and offal. 0 day Meso in organi: 0 dni.

•

Biggen

- Meat and offal. 0 day Meso in organi: 0 dni.

•

Lammeren

- Meat and offal. 0 day Meso in organi: 0 dni.

•

Geitenlammeren

- Meat and offal. 0 day Meso in organi: 0 dni.

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QA11BA

Afleverstatus:

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

Vergunningsstatus:

Surrendered

Toegelaten in:

Slovenië

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)

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:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Handelsvergunningsdatum:

24/05/2004

Locaties fabrikanten vrijgifte:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Verantwoordelijke instantie:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Vergunningsnummer:

NP/V/0360/001

Datum toelatingswijziging:

28/04/2025

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

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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.