

Vitamine AD3 80/40

Autorisert

- Vitamin A concentrate (oily form), synthetic
- Cholecalciferol
- all-rac-alfa-Tocopheryl acetate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Vitamine AD3 80/40

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

voksen hunngeist

sau

kalv

hest

gris

grisunge

føll

hund

katt

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
80000.00 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
40000.00 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
10.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Melk. 5 dag
- Slakt. 234 dag

-

voksen hunngeist

- Melk. 5 dag
- Slakt. 178 dag

-

sau

- Melk. 5 dag
- Slakt. 178 dag

-

kalv

- Slakt. 234 dag

-

hest

- Slakt. 229 dag

-

gris

- Slakt. 206 dag

-

grisunge

- Slakt. 206 dag

-

føll

- Slakt. 229 dag

Subkutan bruk:

-

storfe

- Melk. 5 dag

- Slakt. 234 dag

-

voksen hunngeist

- Melk. 5 dag

- Slakt. 178 dag

-

sau

- Melk. 5 dag

- Slakt. 178 dag

-

kalv

- Slakt. 234 dag

-

hest

- Slakt. 229 dag

-

gris

- Slakt. 206 dag

-

grisunge

- Slakt. 206 dag

-

føll

- Slakt. 229 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QA11JB

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

NL

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Nederlandsk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Alfasan Nederland B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

22/01/1992

Tilvirker for batchfrigivelse:

Alfasan Nederland B.V.

Ansvarlig myndighet:

Medicines Evaluation Board

Godkjenningsnummer:

REG NL 1970

Status for endring av markedsføringstillatelse:

14/09/2016

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.