

VITAMIN A+D3+E, 50.000

Autorisert

i.j./25.000 i.j./10 mg, otopina za
primjenu u vodi za piće, za
goveda, ovce, koze, konje, svinje,
kokoši, pse i mačke

- ALPHATOCOPHEROL ACETATE
- Colecalciferol
- Retinol palmitate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

VITAMIN A+D3+E, 50.000 i.j./25.000 i.j./10 mg, otopina za primjenu u vodi za piće, za goveda, ovce, koze, konje, svinje, kokoši, pse i mačke

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

sau

geit

hest

gris
kylling
hund
katt

Administrasjonsvei:

Bruk i drikkevann

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
10.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk
25000.00 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk
50000.00 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Oppløsning til bruk i drikkevann

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Bruk i drikkevann:

-

storfe

- Slakt. 0 dag

-

sau

- Slakt. 0 dag

-

geit

- Slakt. 0 dag

-

hest

- Slakt. 0 dag

•

gris

- Slakt. 0 dag

•

kylling

- Egg. 0 dag

•

hund

- Slakt. no withdrawal period N/A

•

katt

- Slakt. no withdrawal period N/A

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QA11JA

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

HR

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Kroatisk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Genera d.d.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

17/12/2020

Tilvirker for batchfrigivelse:

Genera d.d.

Ansvarlig myndighet:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Godkjenningsnummer:

UP/I-322-05/20-01/801

Status for endring av markedsføringstillatelse:

17/12/2020

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

Dokumenter

Preparatomtale

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