

Vitamine AD3E 300/100/50 inj, oplossing voor injectie

Neautorizat

- Retinol palmitate
- Colecalciferol
- DL-ALPHA TOCOPHEROL ACETATE

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Vitamine AD3E 300/100/50 inj, oplossing voor injectie

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Vițel

Porc

Purcei

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

300000.00 unități internaționale / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

100000.00 unități internaționale / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

50.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

-

Bovine

- Lapte. no withdrawal period zero days

- Carne și organe. no withdrawal period zero days

-

Vițel

- Carne și organe. no withdrawal period zero days

-

Porc

- Carne și organe. no withdrawal period zero days

-

Purcei

- Carne și organe. no withdrawal period zero days

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QA11BA

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează fără prescripție veterinară

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Olandeză

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în Engleză Franceză Croată Italiană Letonă Finlandeză Suedeză Islandeză Norwegian

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în Engleză Franceză Italiană Letonă Norwegian

Deținătorul autorizației de comercializare:

Feramed B.V.

Data autorizației de comercializare:

16/01/1992

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Feramed B.V.

Autoritatea responsabilă:

Medicines Evaluation Board

Numărul autorizației:

REG NL 5214

Data modificării statusului autorizației:

3/04/2023

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.