

Vitasol AD3E - Injektionslösung für Tiere

Neautorizat

- Retinol palmitate
- Colecalciferol
- ALPHATOCOPHEROL ACETATE

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Vitasol AD3E - Injektionslösung für Tiere

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Câine

Cal

Porc

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare intravenoasă

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

29.41 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

0.63 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

20.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

-

Bovine

- Carne și organe. 252 zi

- Lapte. 120 oră

-

Cal

- Carne și organe. 252 zi

- Lapte. 120 oră

-

Porc

- Carne și organe. 215 zi

Administrare intravenoasă:

-

Bovine

- Carne și organe. 252 zi

- Lapte. 120 oră

-

Cal

- Carne și organe. 252 zi
- Lapte. 120 oră

-

Porc

- Carne și organe. 215 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QA11AB

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu 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 Germană

Disponibile numai în Germană

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 Lituaniană Norwegian

Deținătorul autorizației de comercializare:

Vetviva Richter GmbH

Data autorizației de comercializare:

24/10/1969

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Vetviva Richter GmbH

Autoritatea responsabilă:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numărul autorizației:

14250

Data modificării statusului autorizației:

2/01/2024

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

Documente

Prospectul

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

Rezumatul caracteristicilor produsului

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

Etichetarea

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