

VITAMIN AD3EC oralna emulzija, za goveda, konje, svinje, ovce, koze, kuniće, nerčeve, činčile, kokoši, purane, golubove

Neautorizat

- Sodium ascorbate
- DL-ALPHA-TOCOPHEROL
- Colecalciferol
- Retinol palmitate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

VITAMIN AD3EC oralna emulzija, za goveda, konje, svinje, ovce, koze, kuniće, nerčeve, činčile, kokoši, purane, golubove

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Cal

Porc

Oaie

Capră
Iepure
Nurcă
Chinchila
Găină
Curcă
Porumbel

Calea de administrare:

Administrare orală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
100.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
30.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
5000.00 unități internaționale / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
50000.00 unități internaționale / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Emulsie orală

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare orală:

-

Bovine

- Carne și organe. 0 zi

-

Cal

- Carne și organe. 0 zi

-

Porc

- Carne și organe. 0 zi

•

Oaie

- Carne și organe. 0 zi

•

Capră

- Carne și organe. 0 zi

•

Iepure

- Carne și organe. 0 zi

•

Nurcă

- Carne și organe. 0 zi

•

Chinchila

- Carne și organe. 0 zi

•

Găină

- Ouă. 0 zi

•

Curcă

- Carne și organe. 0 zi

•

Porumbel

- Carne și organe. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QA11JA

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Revoked

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Croată](#)

Disponibile numai în [Croată](#)

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](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Krka-Farma d.o.o.

Data autorizației de comercializare:

1/10/2020

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Autoritatea responsabilă:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Numărul autorizației:

UP/I-322-05/20-01/603

Data modificării statusului autorizației:

13/12/2024

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

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

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