

VITAMIN AD3E, injekcinis tirpalas

Autorizat

- Retinol palmitate
- Colecalciferol
- ALPHATOCOPHEROL ACETATE

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

VITAMIN AD3E, injekcinis tirpalas

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Câine

Bovine

Cal

Porc

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

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

Disponibile numai în Engleză
2.50 miligram(e) / 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

- Carne și organe. 259 zi
- Milk. 120 oră 120 hours or 5 days.

-

Cal

- Carne și organe. 250 zi

-

Porc

- Carne și organe. 194 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QA11JA

Statusul legal privind eliberarea:

Disponibile numai în Engleză Franceză Italiană Letonă Lituaniană Portugheză
Finlandeză Suedeză Norwegian

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

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

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Lituaniană](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Data autorizației de comercializare:

20/12/1994

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Autoritatea responsabilă:

State Food And Veterinary Service

Numărul autorizației:

LT/2/94/0131/001

Data modificării statusului autorizației:

23/01/2022

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.