

VITAMINS AD3E/ANAFASIS, ενέσιμο ελαιώδες διάλυμα για βοοειδή, ιπποειδή, χοίροι, αίγες, πρόβατα, νεαροί σκύλοι

Autorizat

- TOCOPHERYL ACETATE
- Colecalciferol
- Retinol palmitate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

VITAMINS AD3E/ANAFASIS, ενέσιμο ελαιώδες διάλυμα για βοοειδή, ιπποειδή, χοίροι, αίγες, πρόβατα, νεαροί σκύλοι

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Porc

Cal

Oaie

Capră

Câine

Calea de administrare:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Greacă](#) [Engleză](#) [Portugheză](#)

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

20.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

25000.00 unități internaționale / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

50000.00 unități internaționale / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Intramuscular and intravenous use:

-

Bovine

- Carne și organe. 231 zi
- Milk. 120 oră

-

Porc

- Carne și organe. 200 zi

-

Cal

- Carne și organe. 231 zi
- Milk. 120 oră

-

Oaie

- Carne și organe. 200 zi

- Milk. 120 oră

•

Capră

- Carne și organe. 200 zi

- Milk. 120 oră

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QA11JA

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

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 Greacă

Disponibile numai în Greacă

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 Portugheză

Deținătorul autorizației de comercializare:

Anafasis Limited

Data autorizației de comercializare:

12/12/1982

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Uplab Pharmaceutical Company Ltd.

Autoritatea responsabilă:

National Organization For Medicines

Numărul autorizației:

85823/14-12-2015/K-0002902

Data modificării statusului autorizației:

12/01/2022

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