

VITAMIN AD3E, emulzija za injekciju, goveda, ovce, koze, konji, svinje, kunići, psi, mačke

Ej
godkänd

- DL-ALPHA-TOCOPHEROL
- Colecalciferol
- Retinol palmitate
- DL-ALPHA-TOCOPHEROL
- Colecalciferol
- Retinol palmitate

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

VITAMIN AD3E, emulzija za injekciju, goveda, ovce, koze, konji, svinje, kunići, psi, mačke

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Får

Get
Häst
Svin
Kanin
Hund
Katt
Nöt
Får
Get
Häst
Svin
Kanin
Hund
Katt

Administreringsväg:

Intramuskulär användning
Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
25000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
50000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
25000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
50000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, emulsion

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 243 dygn

-

Får

- Meat and offal. 187 dygn

-

Get

- Meat and offal. 187 dygn

-

Häst

- Meat and offal. 243 dygn

-

Svin

- Meat and offal. 215 dygn

-

Kanin

- Meat and offal. 122 dygn

Subkutan användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 243 dygn

-

Får

- Meat and offal. 187 dygn

-

Get

- Meat and offal. 187 dygn

-

Häst

- Meat and offal. 243 dygn

-

Svin

- Meat and offal. 215 dygn

-

Kanin

- Meat and offal. 122 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QA11JA

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Övergiven

Godkänd i:

Kroatien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på kroatiska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska litauiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Krka-Farma d.o.o.

Godkännandedatum:

3/01/2019

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Ansvarig myndighet:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Godkännandenummer:

UP/I-322-05/17-01/509

Datum för ändring av godkännandestatus:

19/12/2023

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.