

Vitamin AD3E pro injectione, solution for injection for horses, cattle, pigs, and dogs

Неоторизиран

- DL-ALPHA TOCOPHEROL ACETATE
- COLECALCIFEROL CONCENTRATE (OILY FORM)
- Retinol palmitate

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

Vitamin AD3E pro injectione, solution for injection for horses, cattle, pigs, and dogs
Vitamin AD3E, Injektionslösung für Rind, Pferd, Schwein und Hund

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

говеда

куче

кон

свиня

Начин на приложение:

Подкожно приложение

Интрамускулно приложение

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само на [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само на [English](#)

176.46 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Withdrawal period by route of administration:

Подкожно приложение:

- **говеда**

- Milk. 120 hour

- Meat and offal. 259 day

- **куче**

- **кон**

- Meat and offal. 250 day

- Milk. no withdrawal period

Not authorised for use in horses producing milk for human consumption.

- **свиня**

- Meat and offal. 194 day

Интрамускулно приложение:

- **говеда**

- Milk. 120 hour

- Meat and offal. 259 day

- **куче**

- **кон**

- Meat and offal. 250 day

- Milk. no withdrawal period

Not authorised for use in horses producing milk for human consumption.

• **СВИНЯ**

- Meat and offal. 194 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QA11JA

Режим на отпускане Режим на отпускане:

Налично само на [German](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Статус на лиценза:

Revoked

Authorised in:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само на [German](#)

Налично само на [German](#)

Налично само на [German](#)

Additional information

Entitlement type:

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание за лицензирането на продукта:

Налично само на [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на лиценза за употреба:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Marketing authorisation date:

12/07/2019

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Отговорен орган:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Номер на лиценза:

839012

Дата на промяна в статуса на лиценза:

12/07/2019

Референтна държава членка:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Номер на процедурата:

DE/V/0313/001

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061146>