

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

Registrováno

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

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Vitamin AD3E pro injectione, solution for injection for horses, cattle, pigs, and dogs
Belavit AD3E vet - Injeksjonsvæske, oppløsning - 176,47 mg/ml/50 mg/ml100 mg/ml

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Pes

Kůň

Prase

Cesta podání:

Subkutánní podání

Intramuskulární podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

176.46 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Subkutánní podání:

-

Skot

- Mléko. 120 hour

- Maso. 259 day

-

Kůň

- Maso. 250 day

- Mléko. no withdrawal period

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

-

Prase

- Maso. 194 day

Intramuskulární podání:

-

Skot

- Mléko. 120 hour

- Maso. 259 day

-

Kůň

- Maso. 250 day

- Mléko. no withdrawal period

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

-

Prase

- Maso. 194 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):
QA11JA

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Norsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Datum registrace:

21/05/2019

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Příslušný orgán:

Norwegian Medical Products Agency

Registrační číslo:

18-12639

Datum změny stavu registrace:

21/05/2019

Referenční členský stát:

Německo

Číslo procedury:

DE/V/0313/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Chorvatsko Kypr Francie Řecko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Irsko Itálie Lotyšsko Norsko Portugalsko Slovinsko Španelsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.