

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

Autorizovaný

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

Product identification

Název léčivého přípravku:

Vitamin AD3E pro injectione, solution for injection for horses, cattle, pigs, and dogs
Vitamin AD3E pro injectione šķīdums injekcijām zirgiem, liellopiem, cūkām un suņiem

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Skot

Pes

Kůň

Prase

Způsob podání:

Subkutánní podání

Intramuskulární podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

K dispozici pouze v [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

K dispozici pouze v [English](#)
176.46 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Withdrawal period by route of administration:

Subkutánní podání:

- **Skot**

- Mléko. 120 hour

- Maso. 259 day

- **Pes**

- **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

- **Pes**

- **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-chemický veterinární kód (ATCvet):

QA11JA

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Lotyšsko

Popis balení:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Marketing authorisation date:

4/07/2019

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Odpovědný orgán:

Food And Veterinary Service

Registrační číslo:

V/MRP/19/0038

Datum změny stavu registrace:

4/07/2019

Referenční členský stát:

Německo

Číslo postupu:

DE/V/0313/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Chorvatsko Kypr Francie Řecko

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Irsko Itálie Lotyšsko Norsko Portugalsko Slovinsko Španelsko

K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Combined File of all Documents

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

Souhrn údajů o přípravku

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

Příbalová informace

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

Označení na obalu

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061127>