

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

Autorisiert

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

Product identification

Name des Arzneimittels:

Vitamin AD3E pro injectione, solution for injection for horses, cattle, pigs, and dogs
Belavit AD3E vet - Injeksjonsvæske, oppløsning - 176,47 mg/ml/50 mg/ml/100 mg/ml

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Rind

Hund

Pferd

Schwein

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

intramuskuläre Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in English

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in English

176.46 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Withdrawal period by route of administration:

subkutane Anwendung:

- **Rind**

- Milk. 120 hour

- Fleisch und Innereien. 259 day

- **Hund**

- **Pferd**

- Fleisch und Innereien. 250 day

- Milk. no withdrawal period

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

- **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 194 day

intramuskuläre Anwendung:

- **Rind**

- Milk. 120 hour

- Fleisch und Innereien. 259 day

- **Hund**

- **Pferd**

- Fleisch und Innereien. 250 day

- Milk. no withdrawal period

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

• **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 194 day

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QA11JA

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Norwegen

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Marketing authorisation date:

21/05/2019

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Zuständige Behörde:

Norwegian Medical Products Agency

Zulassungsnummer:

18-12639

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

21/05/2019

Referenzmitgliedstaat:

Deutschland

Verfahrensnummer:

DE/V/0313/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Kroatien Zypern Frankreich Griechenland Island Irland Italien
Lettland Norwegen Portugal Slowenien Spanien

Verfügbar nur in [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

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061122>