

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

Zugelassen

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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Hund

Pferd

Schwein

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

176.46 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

subkutane Anwendung:

-

Rind

- Milch. 120 Stunde
- Fleisch und Innereien. 259 Tag

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 250 Tag
- Milch. no withdrawal period

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

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 194 Tag

intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

- Milch. 120 Stunde

- Fleisch und Innereien. 259 Tag

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 250 Tag
- Milch. no withdrawal period

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

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 194 Tag

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

QA11JA

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Lettland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Zulassungsdatum:

4/07/2019

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Zuständige Behörde:

Food And Veterinary Service

Zulassungsnummer:

V/MRP/19/0038

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

4/07/2019

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 [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#)
[isländisch](#) [Norwegian](#)

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

Dokumente

Combined File of all Documents

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

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

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

Etikettierung

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