

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

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

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Island

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:

15/10/2019

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Zuständige Behörde:

Icelandic Medicines Agency

Zulassungsnummer:

IS/2/19/008/01

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

15/10/2019

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

Kombinierte Datei aller Dokumente

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

2402420-paren-20211012.pdf