

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

Autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Vitamin AD3E pro injectione, solution for injection for horses, cattle, pigs, and dogs
Vitamin AD3E pro injectione, otopina za injekciju, za konje, goveda, svinje i pse

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Perros

Caballos

Porcino

Vía de administración:

Vía subcutánea

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
50.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
100.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
176.46 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía subcutánea:

-

Bovino

- Milk. 120 Hora(s)
- Meat and offal. 259 Día

-

Caballos

- Meat and offal. 250 Día
- Milk. no withdrawal period

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

-

Porcino

- Meat and offal. 194 Día

Vía intramuscular:

-

Bovino

- Milk. 120 Hora(s)

- Meat and offal. 259 Día

-

Caballos

- Meat and offal. 250 Día
- Milk. no withdrawal period

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

-

Porcino

- Meat and offal. 194 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QA11JA

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Croacia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Fecha de autorización de comercialización:

1/08/2019

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Autoridad responsable:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Número de autorización:

UP/I-322-05/19-01/442

Fecha de modificación del estado de la autorización:

9/12/2021

Estado miembro de referencia:

Alemania

Número de procedimiento:

DE/V/0313/001

Estados miembros afectados:

Austria Croacia Chipre Francia Grecia Islandia Irlanda Italia Letonia
Noruega Portugal Eslovenia España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet