

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

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:

Noruega

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:

21/05/2019

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Autoridad responsable:

Norwegian Medical Products Agency

Número de autorización:

18-12639

Fecha de modificación del estado de la autorización:

21/05/2019

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

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

2402420-paren-20211012.pdf