

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

Volitatud

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

## Product identification

### **Ravimi nimetus:**

Vitamin AD3E pro injectione, solution for injection for horses, cattle, pigs, and dogs  
Belavit AD3E vet - Injektsjonsvæske, oppløsning - 176,47 mg/ml/50 mg/ml100 mg/ml

---

### **Toimeaine:**

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

---

### **Loomaliigid:**

veis

koer

hobune

sig

---

### **Manustamisviis:**

Subkutaanne

Intramuskulaarne

---

## Product details

### Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult English  
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Turustatakse ainult English  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Turustatakse ainult English  
176.46 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Ravimvorm:

Süstelahus

---

### Withdrawal period by route of administration:

#### Subkutaanne:

- **veis**

- piim. 120 hour
- liha ja söödavad koed. 259 day

- **koer**

- **hobune**

- liha ja söödavad koed. 250 day
- piim. no withdrawal period

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

- **sig**

- liha ja söödavad koed. 194 day

#### Intramuskulaarne:

- **veis**

- piim. 120 hour
- liha ja söödavad koed. 259 day

- **koer**

- **hobune**

- liha ja söödavad koed. 250 day

- piim. no withdrawal period

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

- **sig**

- liha ja söödavad koed. 194 day

---

**Veterinaarravimite anotoomilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kohane kood:**

QA11JA

---

**Õiguslik tarnestaatus:**

Retseptiravim - veterinaarravim

---

**Müügiloa staatus:**

Valid

---

**Authorised in:**

Norra

---

**Pakendi kirjeldus:**

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Ravimi müügiloa õiguslik alus:**

Turustatakse ainult [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Müügiloa hoidja:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Marketing authorisation date:**

See teave selle ravimi kohta puudub.

---

**Partii vabastamise tootmiskohad:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Vastutav asutus:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Authorisation number:**

18-12639

---

**Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:**

21/05/2019

---

**Viiteliikmesriik:**

Saksamaa

---

**Müügiloamenetluse number:**

DE/V/0313/001

---

**Asjaomased liikmesriigid:**

Austria Horvaatia Küpros Prantsusmaa Kreeka Island Iirimaa Itaalia Läti  
Norra Portugal Sloveenia Hispaania Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

---

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