

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

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Chien

Cheval

Porc

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

176.46 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie sous-cutanée:

-

Bovins

- Lait. 120 hour

- Viande et abats. 259 day

-

Cheval

- Viande et abats. 250 day

- Lait. no withdrawal period

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

-

Porc

- Viande et abats. 194 day

Voie intramusculaire:

-

Bovins

- Lait. 120 hour

- Viande et abats. 259 day

-

Cheval

- Viande et abats. 250 day
- Lait. no withdrawal period

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

-

Porc

- Viande et abats. 194 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QA11JA

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Norvège

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

21/05/2019

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Autorité responsable:

Norwegian Medical Products Agency

Numéro de l'autorisation:

18-12639

Date de modification du statut de l'autorisation:

21/05/2019

État membre de référence:

Allemagne

Numéro de procédure:

DE/V/0313/001

États membres concernés:

Autriche Croatie Chypre France Grèce Islande Irlande Italie Lettonie
Norvège Portugal Slovaquie Espagne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.