

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

Non  
autorisé

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

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Vitamin AD3E pro injectione, solution for injection for horses, cattle, pigs, and dogs  
Belavit AD3E, raztopina za injiciranje za konje, govedo, prašiče in pse

### 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

176.46 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

50.00 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:**

Abandonnée

---

#### **Autorisé en:**

Slovénie

---

#### **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:**

29/04/2019

---

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

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Autorité responsable:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Numéro de l'autorisation:**

MR/V/0668/001

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

27/09/2023

---

**État membre de référence:**

Allemagne

---

**Numéro de procédure:**

DE/V/0313/001

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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

## Notice

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

## Etiquetage

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

## Fichier combinant tous les documents

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