

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

Etat 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

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.