

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

Autorisé

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

## Product identification

### Dénomination du médicament:

Vitamin AD3E pro injectione, solution for injection for horses, cattle, pigs, and dogs  
Vitamin AD3E pro injectione, stungulyf, lausn handa hestum, nautgripum, svínum og hundum

---

### Substance active:

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

---

## Product details

### **Substance active / Dosage:**

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

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **Voie sous-cutanée:**

- **Bovins**

- Lait. 120 hour
- Viande et abats. 259 day

- **Chien**

- **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

- **Chien**

- **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

---

**Statut juridique de la production:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Authorised in:**

Islande

---

**Description de l'emballage:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Base juridique 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

---

**Marketing authorisation date:**

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

---

**Sites de fabrication pour la libération des lots:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Autorité responsable:**

Icelandic Medicines Agency

---

**Numéro de l'autorisation:**

IS/2/19/008/01

---

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

15/10/2019

---

**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 Slovénie Espagne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061142>