

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

Autorizzato

- all-rac-alfa-Tocopheryl acetate
- COLECALCIFEROL CONCENTRATE (OILY FORM)
- Retinol palmitate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Cane

Cavallo

Suino

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

50.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

176.46 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso sottocutaneo:

-

bovini

- latte. 120 ora
- carni e frattaglie. 259 giorno

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 250 giorno
- latte. no withdrawal period

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

-

Suino

- carni e frattaglie. 194 giorno

Uso intramuscolare:

-

bovini

- latte. 120 ora

- carni e frattaglie. 259 giorno

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 250 giorno

- latte. no withdrawal period

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

-

Suino

- carni e frattaglie. 194 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QA11JA

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Lettonia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

4/07/2019

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Autorità responsabile:

Food And Veterinary Service

Numero di autorizzazione:

V/MRP/19/0038

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

4/07/2019

Stato membro di riferimento:

Germania

Numero di procedura:

DE/V/0313/001

Stati membri interessati:

Austria Croazia Cipro Francia Grecia Islanda Irlanda Italia Lettonia

Norvegia Portogallo Slovenia Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

2402420-paren-20211012.pdf