

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:

Islanda

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:

15/10/2019

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Autorità responsabile:

Icelandic Medicines Agency

Numero di autorizzazione:

IS/2/19/008/01

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

15/10/2019

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

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