

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

Neregistruotas

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

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Vitamin AD3E pro injectione, solution for injection for horses, cattle, pigs, and dogs
BELAVIT AD3E SOLUCION INYECTABLE PARA CABALLOS, BOVINO, PORCINO Y PERROS

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Šuo

Žirgas

Kiaulė

Naudojimo būdas:

Leisti po oda

Leisti į raumenis

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

50.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

100.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

176.46 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti po oda:

-

Galvijai

- Pienas. 120 valandos

- Skerdiena ir subproduktai. 259 d.

-

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. 250 d.

- Pienas. no withdrawal period

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

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 194 d.

Leisti į raumenis:

-

Galvijai

- Pienas. 120 valandos

- Skerdiena ir subproduktai. 259 d.

•

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. 250 d.

- Pienas. no withdrawal period

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

•

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 194 d.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QA11JA

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Surrendered

Registruota:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Kroatų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik Anglų Prancūzų Kroatų Italų Latvių Suomių Švedų Islandų Norwegian

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik Anglų Italų Latvių Norwegian

Registruotojas:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Rinkodaros leidimo data:

14/06/2019

Serijos išleidimo gamybos vietas:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Atsakinga institucija:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Registracijos numeris:

3797 ESP

Registracijos statuso pasikeitimo data:

23/12/2022

Referencinė valstybė narė:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Procedūros numeris:

DE/V/0313/001

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet