

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
Vitamin AD3E, Injektionslösung für Rind, Pferd, Schwein und Hund

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:

Pateikiama tik Vokiečių Anglų Italų Portugalų Norwegian

Registracijos statusas:

Revoked

Registruota:

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

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Vokiečių

Pateikiama tik Vokiečių

Pateikiama tik Vokiečių

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:

12/07/2019

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Atsakinga institucija:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Registracijos numeris:

839012

Registracijos statuso pasikeitimo data:

12/07/2019

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

Dokumentai

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Ženklimas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.