

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

Nav
atļautas

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

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

Vitamin AD3E pro injectione, solution for injection for horses, cattle, pigs, and dogs
Belavit AD3E, raztopina za injiciranje za konje, govedo, prašiče in pse

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Liellops

Suns

Zirgs

Cūka

Lietošanas veids:

subkutānai lietošanai

intramuskulārai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

176.46 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

100.00 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

50.00 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Farmaceutiskā forma:

Šķīdums injekcijām

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida: subkutānai lietošanai:

-

Liellops

- Milk. 120 stunda

- Gaļa un blakusprodukti. 259 diena

-

Suns

-

Zirgs

- Gaļa un blakusprodukti. 250 diena

- Milk. no withdrawal period

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

-

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 194 diena

intramuskulārai lietošanai:

-

Liellops

- Milk. 120 stunda
- Gaļa un blakusprodukti. 259 diena

-

Suns

-

Zirgs

- Gaļa un blakusprodukti. 250 diena
- Milk. no withdrawal period

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

-

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 194 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QA11JA

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Atsaukta

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pieteikums ģenēriskām veterinārajām zālēm (Direktīvas 2001/82/EC 13.(1) pants)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Tirdzniecības atļaujas datums:

29/04/2019

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Atbildīgā iestāde:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Atļaujas numurs:

MR/V/0668/001

Atļaujas statusa maiņas datums:

27/09/2023

Atsauces dalībvalsts:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedūras numurs:

DE/V/0313/001

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Lietošanas instrukcija

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Marķējuma teksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Visu dokumentu apvienotais fails

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061157>