

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

Niet  
gemachtigd

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

## Product identification

### **Naam van het geneesmiddel:**

Vitamin AD3E pro injectione, solution for injection for horses, cattle, pigs, and dogs  
Vitamin AD3E, Injektionslösung für Rind, Pferd, Schwein und Hund

---

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

### **Doeldiersoort(en):**

Rund

Hond

Paard

Varken

---

### **Toedieningsweg:**

Subcutaan gebruik

Intramusculair gebruik

---

## Product details

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [English](#)  
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)  
176.46 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor injectie

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **Subcutaan gebruik:**

- **Rund**

- Milk. 120 hour
- Meat and offal. 259 day

- **Hond**

- **Paard**

- Meat and offal. 250 day
- Milk. no withdrawal period

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

- **Varken**

- Meat and offal. 194 day

#### **Intramusculair gebruik:**

- **Rund**

- Milk. 120 hour
- Meat and offal. 259 day

- **Hond**

- **Paard**

- Meat and offal. 250 day

- Milk. no withdrawal period

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

• **Varken**

- Meat and offal. 194 day

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QA11JA

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [German](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

---

**Status toelating:**

Revoked

---

**Authorised in:**

Oostenrijk

---

**Package description:**

Alleen beschikbaar in [German](#)

Alleen beschikbaar in [German](#)

Alleen beschikbaar in [German](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrondslag productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Marketing authorisation date:**

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

---

**Productielocaties partijvrijgifte:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Toelatingsnummer:**

839012

---

**Wijzigingsdatum status toelating:**

12/07/2019

---

**Rapporterende lidstaat:**

Duitsland

---

**Procedurenummer:**

DE/V/0313/001

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061146>