

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

Autorisert

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Vitamin AD3E pro injectione, solution for injection for horses, cattle, pigs, and dogs
Vitamin AD3E pro injectione, otopina za injekciju, za konje, goveda, svinje i pse

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

hund

hest

gris

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
50.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
100.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
176.46 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Subkutan bruk:

-

storfe

- Melk. 120 time
- Slakt. 259 dag

-

hest

- Slakt. 250 dag
- Melk. no withdrawal period

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

-

gris

- Slakt. 194 dag

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Melk. 120 time

- Slakt. 259 dag

-

hest

- Slakt. 250 dag

- Melk. no withdrawal period

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

-

gris

- Slakt. 194 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QA11JA

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

HR

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Markedsføringsgodkjenningsdato:

1/08/2019

Tilvirker for batchfrigivelse:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Ansvarlig myndighet:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Godkjenningsnummer:

UP/I-322-05/19-01/442

Status for endring av markedsføringstillatelse:

9/12/2021

Referanse medlemsstat:

DE

Prosedyrenummer:

DE/V/0313/001

Gjeldende medlemsstater:

AT HR Kypros FR EL IS Irland IT LV NO PT SI ES

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet