

Belavit AD3E vet - Injeksjonsvæske, oppløsning - 176,47 mg/ml/50 mg/ml100 mg/ml

Autorisert

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

Product identification

Legemidlets navn:

Vitamin AD3E pro injectione, solution for injection for horses, cattle, pigs, and dogs
Belavit AD3E vet - Injeksjonsvæske, oppløsning - 176,47 mg/ml/50 mg/ml100 mg/ml

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

storfe

hund

hest

gris

Administrering:

Subkutan bruk

Intramuskulær bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)
50.00 milligram / 1.00 milliliter

Tilgjengelig bare i [English](#)
100.00 milligram / 1.00 milliliter

Tilgjengelig bare i [English](#)
176.46 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Withdrawal period by route of administration:

Subkutan bruk:

- **storfe**

- Melk. 120 time

- Slakt. 259 dag

- **hund**

- **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

- **hund**

- **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

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

NO

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Marketing authorisation date:

21/05/2019

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Ansvarlig myndighet:

Norwegian Medical Products Agency

Godkjenningsnummer:

18-12639

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

21/05/2019

Referanse medlemsstat:

DE

Prosedyrenummer:

DE/V/0313/001

Gjeldende medlemsstater:

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

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061122>