

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

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

---

### **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 :**

Legemiddel gjenstand for medisinsk forskrivning, for reiterasjon

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Opphevet

---

**Authorised in:**

AT

---

**Pakningsvedlegg:**

Tilgjengelig bare i German

Tilgjengelig bare i German

Tilgjengelig bare i German

---

## 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:**

12/07/2019

---

**Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Ansvarlig myndighet:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Godkjenningsnummer:**

839012

---

**Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:**

12/07/2019

---

**Referanse medlemsstat:**

DE

---

**Prosedyrenummer:**

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

Samlet mappe av alle dokumenter

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

Pakningsvedlegg

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

## Preparatomtale

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

## Merking

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/600000061146>