

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

Nieautoryzowany

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

## Product identification

### **Nazwa leku:**

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

---

### **Numer pozwolenia:**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

---

### **Docelowe gatunki zwierząt:**

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#)  
[Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#)  
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#)  
[Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#)  
[Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#)  
[Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#)  
[Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Droga podania:**

Podanie podskórne

Podanie domięśniowe

---

## Product details

### **Numer pozwolenia / Moc :**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)  
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)  
176.46 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Postać farmaceutyczna:**

Roztwór do wstrzykiwań

---

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

#### **Podanie podskórne:**

- **Cattle**

- Milk. 120 hour

- Meat and offal. 259 day

- **Dog**

- **Horse**

- Meat and offal. 250 day

- Milk. no withdrawal period

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

- **Pig**

- Meat and offal. 194 day

#### **Podanie domięśniowe:**

- **Cattle**

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

- **Dog**

- **Horse**

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

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

- **Pig**

- Meat and offal. 194 day

---

**Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QA11JA

---

**Status prawny dostawy:**

Dostępne wyłącznie w [German](#) [Angielski](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

---

**Status pozwolenia:**

Revoked

---

**Authorised in:**

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis pakietu:**

Dostępne wyłącznie w [German](#)

Dostępne wyłącznie w [German](#)

Dostępne wyłącznie w [German](#)

---

## Additional information

---

**Entitlement type:**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Podstawa prawna zezwolenia na produkt:**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Marketing authorisation date:**

Te informacje nie są dostępne dla tego produktu.

---

**Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Organ odpowiedzialny:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Numer pozwolenia:**

839012

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

12/07/2019

---

**Referencyjne państwo członkowskie:**

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Numer procedury:**

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

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

### Ulotka dla pacjenta

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

### Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

### oznakowanie opakowań

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

---

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