

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

Neautorizat

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

Product identification

Denumirea medicamentului:

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

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Bovine

Câine

Cal

Porc

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Administrare intramusculară

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în English

50.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în English

100.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în English

176.46 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Withdrawal period by route of administration:

Administrație subcutanată:

- **Bovine**

- Lapte. 120 oră

- Carne și organe. 259 zi

- **Câine**

- **Cal**

- Carne și organe. 250 zi

- Lapte. no withdrawal period

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

- **Porc**

- Carne și organe. 194 zi

Administrație intramusculară:

- **Bovine**

- Lapte. 120 oră

- Carne și organe. 259 zi

- **Câine**

- **Cal**

- Carne și organe. 250 zi

- Lapte. no withdrawal period

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

• **Porc**

- Carne și organe. 194 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QA11JA

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [German](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Revoked

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [German](#)

Disponibile numai în [German](#)

Disponibile numai în [German](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Marketing authorisation date:

12/07/2019

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Autoritatea responsabilă:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numărul autorizației:

839012

Data modificării statusului autorizației:

12/07/2019

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

DE/V/0313/001

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

Documents

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

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