

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

Godkänd

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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Vitamin AD3E pro injectione, solution for injection for horses, cattle, pigs, and dogs
BELAVIT AD3E SOLUTION INJECTABLE POUR CHEVAUX BOVINS PORCS ET CHIENS

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Hund

Häst

Svin

Administreringsväg:

Subkutan användning

Intramuskulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska

176.46 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Subkutan användning:

-

Nöt

- Milk. 120 timme

- Meat and offal. 259 dygn

-

Hund

-

Häst

- Meat and offal. 250 dygn

- Milk. no withdrawal period

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

-

Svin

- Meat and offal. 194 dygn

Intramuskulär användning:

-

Nöt

- Milk. 120 timme
- Meat and offal. 259 dygn

-

Hund

-

Häst

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

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

-

Svin

- Meat and offal. 194 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QA11JA

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Frankrike

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Godkännandedatum:

22/05/2019

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Ansvarig myndighet:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Godkännandenummer:

FR/V/0021720 2/2019

Datum för ändring av godkännandestatus:

22/05/2019

Referensmedlemsstat:

Tyskland

Procedurnummer:

DE/V/0313/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Kroatien Cypern Frankrike Grekland Island Irland Italien Lettland
Norge Portugal Slovenien Spanien Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.