

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

Ej
godkänd

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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Vitamin AD3E pro injectione, solution for injection for horses, cattle, pigs, and dogs
Belavit AD3E, raztopina za injiciranje za konje, govedo, prašiče in pse

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
176.46 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Subkutan användning:

-

Nöt

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

-

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

-

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:

Övergiven

Godkänd i:

Slovenien

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:

29/04/2019

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Ansvarig myndighet:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Godkännandenummer:

MR/V/0668/001

Datum för ändring av godkännandestatus:

27/09/2023

Referensmedlemsstat:

Tyskland

Procedurnummer:

DE/V/0313/001

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

Dokumenter

Produktresumé

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

Bipacksedel

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

Märkningstext

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

Gemensam fil för alla dokument

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