

Belavit AD3E, 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, solution for injection for horses, cattle, pigs, and dogs

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:

Receptfritt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Övergiven

Godkänd i:

Irland

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:

26/07/2019

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Ansvarig myndighet:

HPRA

Godkännandenummer:

VPA10445/006/001

Datum för ändring av godkännandestatus:

7/03/2023

Referensmedlemsstat:

Tyskland

Procedurnummer:

DE/V/313/001

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.