

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

Godkänd

- all-rac-alfa-Tocopheryl acetate
- COLECALCIFEROL CONCENTRATE (OILY FORM)
- Retinol palmitate

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Vitamin AD3E pro injectione, 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
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

-

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:

Godkänd

Godkänd i:

Island

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:

15/10/2019

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Ansvarig myndighet:

Icelandic Medicines Agency

Godkännandenummer:

IS/2/19/008/01

Datum för ändring av godkännandestatus:

15/10/2019

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.

2402420-paren-20211012.pdf