

# BIOSVITA AD3E PARENTERAL

Autorisiert

- Retinol
- Colecalciferol
- DL-ALPHA TOCOPHEROL ACETATE

## Product identification

### **Name des Arzneimittels:**

BIOSVITA AD3E PARENTERAL

---

### **Arzneilicher Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

---

### **Zieltierart(en):**

Rind

Schaf

Ziege

Pferd

Schwein

---

### **Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

---

## Product details

### **Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [English](#)

75000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

15000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

30.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Emulsion zur Injektion

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**intramuskuläre Anwendung:**

• **Rind**

- Fleisch und Innereien. 231 Tag

- Milk. no withdrawal period  
Leche: 120 horas (5 días)

• **Schaf**

- Fleisch und Innereien. 203 Tag

- Milk. no withdrawal period  
Leche: 120 horas (5 días)

• **Ziege**

- Fleisch und Innereien. 203 Tag

- Milk. no withdrawal period  
Leche: 120 horas (5 días)

• **Pferd**

- Fleisch und Innereien. 231 Tag

- Milk. no withdrawal period  
Leche: 120 horas (5 días)

• **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 231 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QA11JA

---

**Abgaberegung:**

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Authorised in:**

Spanien

---

**Available in:**

Spanien

---

**Beschreibung der Verpackung:**

Verfügbar nur in Spanish

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Verfügbar nur in English French Croatian Italian Latvian Finnish Swedish Icelandic  
Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in English Italian Latvian Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Laboratorios Ovejero S.A.U.

---

**Marketing authorisation date:**

11/06/1981

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Laboratorios Ovejero S.A.

---

**Zuständige Behörde:**

Spanish Agency For Medicines And Health Products

---

**Zulassungsnummer:**

3690 ESP

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

26/09/2018

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000082838>