

# POLIVIT AD3E SOLUCION INYECTIONABLE

Nicht  
autorisiert

- DL-ALPHA TOCOPHEROL ACETATE
- Colecalciferol
- Retinol palmitate

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

POLIVIT AD3E SOLUCION INYECTIONABLE

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Rind

Schaf

Schwein

---

### **Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

500000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**intramuskuläre Anwendung:**

•

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 299 Tag

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

•

**Schaf**

- Fleisch und Innereien. 243 Tag

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

•

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 280 Tag

---

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

QA11JA

---

**Abgaberegung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch  
portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Surrendered

---

**Zugelassen in:**

Spanien

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in spanisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Divasa Farmavic S.A.

---

**Zulassungsdatum:**

30/01/1985

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Divasa Farmavic S.A.

---

**Zuständige Behörde:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Zulassungsnummer:**

3571 ESP

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

14/10/2025

---

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

## Dokumente

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.