

# Vitamine AD3 80/40, oplossing voor injectie

Autorizado

- Vitamin A concentrate (oily form), synthetic
- Colecalciferol
- DL-ALPHA TOCOPHEROL ACETATE

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

Vitamine AD3 80/40, oplossing voor injectie

### Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

### Especies de destino:

Bovino

Cabras

Ovino

Terneros

Caballos

Porcino

Lechones

Potros

### Vía de administración:

Vía intramuscular

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

80000.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

40000.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

10.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

### Forma farmacéutica:

Solución inyectable

---

### Tiempo de espera por vía de administración:

#### Vía intramuscular:

- 

##### **Bovino**

- Milk. 5 Día

- Meat and offal. 234 Día

- 

##### **Cabras**

- Milk. 5 Día

- Meat and offal. 178 Día

- 

##### **Ovino**

- Milk. 5 Día

- Meat and offal. 178 Día

- 

##### **Terneros**

- Meat and offal. 234 Día

- 

### **Caballos**

- Meat and offal. 229 Día

- 

### **Porcino**

- Meat and offal. 206 Día

- 

### **Lechones**

- Meat and offal. 206 Día

- 

### **Potros**

- Meat and offal. 229 Día

## **Vía subcutánea:**

- 

### **Bovino**

- Milk. 5 Día

- Meat and offal. 234 Día

- 

### **Cabras**

- Milk. 5 Día

- Meat and offal. 178 Día

- 

### **Ovino**

- Milk. 5 Día

- Meat and offal. 178 Día

- 

### **Ternereros**

- Meat and offal. 234 Día

- 

### **Caballos**

- Meat and offal. 229 Día

- 

**Porcino**

- Meat and offal. 206 Día

- 

**Lechones**

- Meat and offal. 206 Día

- 

**Potros**

- Meat and offal. 229 Día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QA11JB

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Países Bajos

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Dutch](#)

Disponible únicamente en [Dutch](#)

---

**Información adicional**

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

11/01/2017

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Autoridad responsable:**

Medicines Evaluation Board

---

**Número de autorización:**

REG NL 120403

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

4/10/2021

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.