

Vitasol AD3E - Injektionslösung für Tiere

No
autorizado

- Retinol palmitate
- Colecalciferol
- ALPHATOCOPHEROL ACETATE

Product identification

Nombre del medicamento:

Vitasol AD3E - Injektionslösung für Tiere

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Perros

Caballos

Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía intravenosa

Vía subcutánea

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
29.41 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
0.63 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
20.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Withdrawal period by route of administration:

Vía intramuscular:

- **Bovino**

- Meat and offal. 252 Día

- Milk. 120 Hora(s)

- **Perros**

- **Caballos**

- Meat and offal. 252 Día

- Milk. 120 Hora(s)

- **Porcino**

- Meat and offal. 215 Día

Vía intravenosa:

- **Bovino**

- Meat and offal. 252 Día

- Milk. 120 Hora(s)

- **Caballos**

- Meat and offal. 252 Día

- Milk. 120 Hora(s)

- **Porcino**

- Meat and offal. 215 Día

Vía subcutánea:

- Perros
-

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QA11AB

Régimen jurídico de dispensación:

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Anulado

Authorised in:

Austria

Descripción del empaquetado:

Disponibile únicamente en [German](#)

Disponibile únicamente en [German](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponibile únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Vetviva Richter GmbH

Marketing authorisation date:

24/10/1969

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Vetviva Richter GmbH

Autoridad responsable:

Número de autorización:

14250

Fecha del cambio de estado de la autorización:

2/01/2024

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Prospecto

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Etiquetado

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