

# Vitamin D3 1.000.000 I.E. ad us. vet.

Autorizado

- Colecalciferol

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Vitamin D3 1.000.000 I.E. ad us. vet.

---

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Bovino

---

**Vía de administración:**

Vía intramuscular

Vía subcutánea

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponibile únicamente en [English](#)  
25.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

**Tiempo de espera por vía de administración:****Vía intramuscular:**

- 

**Bovino**

- Meat and offal. 20 Día

- Milk. 0 Día

**Vía subcutánea:**

- 

**Bovino**

- Meat and offal. 20 Día

- Milk. 0 Día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**QA11CC05

---

**Condiciones de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**Autorizado

---

**Autorizado en:**Alemania

---

**Disponible en:**Alemania

---

**Descripción del formato:**Disponible únicamente en [German](#)Disponible únicamente en [German](#)

---

## 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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

12/01/2005

---

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

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Produlab Pharma B.V.

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Autoridad responsable:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Número de autorización:**

6684748.00.00

---

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

12/01/2005

---

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.