

BIOSVITA AD3E PARENTERAL EMULSION INYECTABLE

Autorizado

- all-rac-alfa-Tocopheryl acetate
- Cholecalciferol
- Retinol

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

BIOSVITA AD3E PARENTERAL EMULSION INYECTABLE

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Ovino

Caprino

Caballos

Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

30.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

15000.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

75000.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Emulsión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Bovino

- Meat and offal. 231 Día

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

-

Ovino

- Meat and offal. 203 Día

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

-

Caprino

- Meat and offal. 203 Día

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

-

Caballos

- Meat and offal. 231 Día

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

•

Porcino

- Meat and offal. 231 Día

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

QA11JA

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:

España

Descripción del formato:

Caja con 1 vial de 100 ml

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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Laboratorios Ovejero S.A.U.

Fecha de autorización de comercialización:

11/06/1981

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratorios Ovejero S.A.U.

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

3690 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

26/09/2018

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado