

# POLIVIT AD3E SOLUCION INYECTABLE

No  
autorizado

- DL-ALPHA TOCOPHEROL ACETATE
- Colecalciferol
- Retinol palmitate

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

POLIVIT AD3E SOLUCION INYECTABLE

---

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Bovino

Ovino

Porcino

---

### **Vía de administración:**

Vía intramuscular

---

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

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

Disponible únicamente en [English](#)

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

Disponible únicamente en [English](#)

500000.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

---

### **Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

### **Tiempo de espera por vía de administración:**

#### **Vía intramuscular:**

•

#### **Bovino**

- Meat and offal. 299 Día

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

•

#### **Ovino**

- Meat and offal. 243 Día

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

•

#### **Porcino**

- Meat and offal. 280 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:**

Anulado

---

**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:**

Divasa Farmavic S.A.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

30/01/1985

---

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

Divasa Farmavic S.A.

---

**Autoridad responsable:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Número de autorización:**

3571 ESP

---

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

14/10/2025

---

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

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado