

Vitamin AD3E solution for injection

Autorizado

- alfa-Tocopheryl acetate
- Cholecalciferol
- Retinol

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Vitamin AD3E solution for injection

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Ovino

Caprino

Caballos

Porcino

Cerdas adultas

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English

1.00 Gramo(s) / 100.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en English

2000000.00 Unidad(es) internacional(es) / 100.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en English

1500000.00 Unidad(es) internacional(es) / 100.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Bovino

- Meat and offal. 138 Día

- Milk. 120 Hora(s) Мляко: 120 часа (5 дни).

-

Ovino

- Meat and offal. 89 Día Мляко: 120 часа (5 дни

-

Caprino

- Meat and offal. 89 Día Мляко: 120 часа (5 дни)

-

Caballos

- Meat and offal. 138 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 101 Día

-

Cerdas adultas

- Meat and offal. 101 Día

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

QA11CC20

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:

Bulgaria

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

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:

Vetprom AD

Fecha de autorización de comercialización:

15/07/2009

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Vetprom AD

Autoridad responsable:

Bulgarian Food Safety Authority

Número de autorización:

0022-2340

Fecha de modificación del estado de la autorización:

24/06/2014

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
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.

Prospecto

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.