

VITAMIN AD3E, injeckinis tirpalas

Autorizado

- Retinol palmitate
- Colecalciferol
- ALPHATOCOPHEROL ACETATE

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

VITAMIN AD3E, injeckinis tirpalas

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Bovino

Caballos

Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

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

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

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

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

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

-

Bovino

- Meat and offal. 259 Día
- Milk. 120 Hora(s) 120 hours or 5 days.

-

Caballos

- Meat and offal. 250 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 194 Día

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

QA11JA

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Lituania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

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:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Fecha de autorización de comercialización:

20/12/1994

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Autoridad responsable:

State Food And Veterinary Service

Número de autorización:

LT/2/94/0131/001

Fecha de modificación del estado de la autorización:

11/03/2007

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

Documentos

RV0131.pdf