

Polivit ad3e solução injetável para bovinos, suínos, ovinos, caprinos, equinos, cães e gatos

Autorizado

- Retinol
- Cholecalciferol
- ALPHA-TOCOPHEROL

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Polivit ad3e solução injetável para bovinos, suínos, ovinos, caprinos, equinos, cães e gatos

Principio activo:

Disponível únicamente en [English](#)

Disponível únicamente en [English](#)

Disponível únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Ovino

Caprino

Caballos

Perros

Gatos

Bovino

Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

500000.00 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](#)

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

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

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

-

Ovino

- Meat and offal. 215 Día

- Milk. 120 Hora(s)

-

Caprino

- Meat and offal. 215 Día

- Milk. 120 Hora(s)

-

Caballos

- Meat and offal. 287 Día

-

Bovino

- Meat and offal. 287 Día

- Milk. 120 Hora(s)

•

Porcino

- Meat and offal. 243 Día

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

QV

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:

Portugal

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Portuguese](#)

Disponible únicamente en [Portuguese](#)

Disponible únicamente en [Portuguese](#)

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](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Divasa Farmavic S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

15/12/1992

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Divasa Farmavic S.A.

Autoridad responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Número de autorización:

1067/01/16NFVPT

Fecha de modificación del estado de la autorización:

1/10/2021

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.