

VITAMINS AD3E/ANAFASIS, ενέσιμο ελαιώδες διάλυμα για βοοειδή, ιπποειδή, χοίροι, αίγες, πρόβατα, νεαρούς σκύλους

Autorizado

- TOCOPHERYL ACETATE
- Colecalciferol
- Retinol palmitate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

VITAMINS AD3E/ANAFASIS, ενέσιμο ελαιώδες διάλυμα για βοοειδή, ιπποειδή, χοίροι, αίγες, πρόβατα, νεαρούς σκύλους

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Porcino

Caballos

Ovino

Caprino

Perros

Vía de administración:

Vía intramuscular e intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

50.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

100000.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

300000.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

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

-

Bovino

- Meat and offal. 259 Día

- Milk. 120 Hora(s)

-

Porcino

- Meat and offal. 259 Día

-

Caballos

- Meat and offal. 259 Día

- Milk. 120 Hora(s)

-

Ovino

- Meat and offal. 222 Día

- Milk. 120 Hora(s)

•

Caprino

- Meat and offal. 222 Día

- Milk. 120 Hora(s)

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:

Grecia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Greek](#)

Disponible únicamente en [Greek](#)

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](#) [Portuguese](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Anafasis Limited

Fecha de autorización de comercialización:

12/12/1982

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Uplab Pharmaceutical Company Ltd.

Autoridad responsable:

National Organization For Medicines

Número de autorización:

85822/14-12-2015/K-0002901

Fecha de modificación del estado de la autorización:

12/01/2022

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