

# Vitamine A + D3 + E Solution injectable

Autorisé

- Colecalciferol
- Retinol
- ALPHATOCOPHEROL ACETATE

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Vitamine A + D3 + E Oplossing voor injectie

Vitamine A + D3 + E Solution injectable

Vitamine A + D3 + E Injektionslösung

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Porc

Bovin (veau)

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais  
25000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais  
50000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais  
20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

### **Temps d'attente par voie d'administration:**

#### **Voie intramusculaire:**

- 

##### **Porc**

- Viande et abats. 194 day

- 

##### **Bovin (veau)**

- Viande et abats. 166 day
- 

### **Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QA11BA

---

### **Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

### **Statut de l'autorisation:**

Valide

---

### **Autorisé en:**

Belgique

---

### **Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

V.M.D.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

1/04/1976

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

V.M.D.

---

**Autorité responsable:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

BE-V102356

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

8/10/2021

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

Notice

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)