

Vitasol AD3E - Injektionslösung für Tiere

Non
autorizzato

- Retinol palmitate
- Colecalciferol
- ALPHATOCOPHEROL ACETATE

Product identification

Denominazione del medicinale:

Vitasol AD3E - Injektionslösung für Tiere

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Cane

Cavallo

Suino

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso endovenoso

Uso sottocutaneo

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

29.41 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

0.63 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

20.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:

Uso intramuscolare:

- **bovini**

- carne e visceri. 252 giorno

- latte. 120 ora

- **Cane**

- **Cavallo**

- carne e visceri. 252 giorno

- latte. 120 ora

- **Suino**

- carne e visceri. 215 giorno

Uso endovenoso:

- **bovini**

- carne e visceri. 252 giorno

- latte. 120 ora

- **Cavallo**

- carne e visceri. 252 giorno

- latte. 120 ora

- **Suino**

- carne e visceri. 215 giorno

Uso sottocutaneo:

- Cane

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QA11AB

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Rinunciato

Authorised in:

Austria

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica rivista in base all'acquis communautaire

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Vetviva Richter GmbH

Marketing authorisation date:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Vetviva Richter GmbH

Autorità responsabile:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numero di autorizzazione:

14250

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

2/01/2024

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000072394>