

BIOSVITA AD3E PARENTERAL EMULSION INYECTABLE

Autorizzato

- all-rac-alfa-Tocopheryl acetate
- Cholecalciferol
- Retinol

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

BIOSVITA AD3E PARENTERAL EMULSION INYECTABLE

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Ovino

Caprino

Cavallo

Suino

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

30.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

15000.00 international unit(s) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

75000.00 international unit(s) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Emulsione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

bovini

- carni e frattaglie. 231 giorno

- latte. no withdrawal period Leche: 120 horas (5 días)

-

Ovino

- carni e frattaglie. 203 giorno

- latte. no withdrawal period Leche: 120 horas (5 días)

-

Caprino

- carni e frattaglie. 203 giorno

- latte. no withdrawal period Leche: 120 horas (5 días)

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 231 giorno

- latte. no withdrawal period Leche: 120 horas (5 días)

•

Suino

- carni e frattaglie. 231 giorno

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

QA11JA

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Spagna

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Spanish

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Laboratorios Ovejero S.A.U.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

11/06/1981

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Laboratorios Ovejero S.A.U.

Autorità responsabile:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numero di autorizzazione:

3690 ESP

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

26/09/2018

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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.