

# Vitasol AD3E - Injektionslösung für Tiere

Niet  
gemachtigd

- Retinol palmitate
- Colecalciferol
- ALPHATOCOPHEROL ACETATE

## Product identification

### **Naam van het geneesmiddel:**

Vitasol AD3E - Injektionslösung für Tiere

---

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

### **Doeldiersoort(en):**

Rund

Hond

Paard

Varken

---

### **Toedieningsweg:**

Intramusculair gebruik

Intraveneus gebruik

Subcutaan gebruik

---

## Product details

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [English](#)  
29.41 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)  
0.63 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)  
20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor injectie

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **Intramusculair gebruik:**

- **Rund**

- Meat and offal. 252 day

- Milk. 120 hour

- **Hond**

- **Paard**

- Meat and offal. 252 day

- Milk. 120 hour

- **Varken**

- Meat and offal. 215 day

#### **Intraveneus gebruik:**

- **Rund**

- Meat and offal. 252 day

- Milk. 120 hour

- **Paard**

- Meat and offal. 252 day

- Milk. 120 hour

- **Varken**

- Meat and offal. 215 day

**Subcutaan gebruik:**

- Hond
- 

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QA11AB

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status toelating:**Surrendered

---

**Authorised in:**Oostenrijk

---

**Package description:**Alleen beschikbaar in [German](#)Alleen beschikbaar in [German](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrondslag productvergunning:**Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**Vetviva Richter GmbH

---

**Marketing authorisation date:**24/10/1969

---

**Productielocaties partijvrijgifte:**Vetviva Richter GmbH

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Toelatingsnummer:**

14250

---

**Wijzigingsdatum status toelating:**

2/01/2024

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

### Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

### Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

### Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

---

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