

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

Vetidina AD3E solución inyectable

2. Composición

Cada ml contiene:

Principios activos:

Vitamina A (propionato de retinol) 500.000 UI

Colecalciferol (vitamina D₃) 75.000 UI

Acetato de todo-rac- α -tocoferilo (vitamina E) 50 mg

Excipientes:

Alcohol bencílico (E 1519) 25 mg

Todo-rac- α tocoferol (E 307) 0,5 mg

Solución transparente de color amarillo

3. Especies de destino

Bovino, porcino, ovino

4. Indicaciones de uso

En todas las especies, tratamiento de deficiencia de vitaminas A, D3 y E

5. Contraindicaciones

No usar en animales destinados a la producción de alimentos que tengan un aporte adecuado de vitamina A debido a la posibilidad de acumulación en los tejidos comestibles.

No usar en casos de hipersensibilidad al principio activo o a alguno de los excipientes.

6. Advertencias especiales

Advertencias especiales:

No se deben administrar dosis superiores a las recomendadas. Si las vitaminas liposolubles se administran en exceso pueden aparecer efectos secundarios asociados a una hipervitaminosis.

Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales:

En caso de autoinyección accidental, no se puede excluir un riesgo de hipervitaminosis en relación con la vitamina A. Por lo tanto, la administración debe realizarse con gran precaución. En caso de autoinyección accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrele el prospecto o la etiqueta.

Los estudios con vitamina A en animales de laboratorio han mostrado evidencia de efectos teratogénicos. Por lo tanto, este medicamento veterinario no debe ser administrado por mujeres embarazadas.

Este medicamento veterinario contiene alcohol bencílico que puede causar reacciones de hipersensibilidad (alergia). Las personas con hipersensibilidad conocida al alcohol bencílico deben evitar todo contacto con el medicamento veterinario.

Este medicamento veterinario puede causar irritación cutánea y ocular. Evitar el contacto con la piel y los ojos. En caso de exposición accidental, lavar la zona afectada con agua abundante.

Gestación:

No utilizar este medicamento durante toda la gestación o parte de la misma.

Estudios en animales de laboratorio han demostrado los efectos teratogénicos de la vitamina A.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

Ninguna conocida.

Sobredosificación:

La administración de dosis elevadas y/o durante periodos prolongados de vitaminas liposolubles puede llegar hasta estados de toxicidad, conocidos como hipervitaminosis.

En estos casos puede aparecer descamación de la piel, hepatomegalia, falta de apetito y pérdida de peso. La sobredosis de colecalciferol se manifiesta mediante hipercalcemia, vómitos, sed, estreñimiento, poliuria, polidipsia y deshidratación; en casos crónicos puede dar lugar a calcificación vascular asintomática y/o deposición de calcio en el riñón.

Restricciones y condiciones especiales de uso:

Administración bajo control o supervisión del veterinario.

Incompatibilidades principales:

En ausencia de estudios de compatibilidad, este medicamento veterinario no debe mezclarse con otros medicamentos veterinarios.

7. Acontecimientos adversos

Bovino, porcino, ovino:

Muy raros (<1 animal por cada 10 000 animales tratados, incluidos informes aislados):	Reacciones alérgicas ¹ Abscesos, eczema y/o alopecia en el punto de inyección
---	---

¹ administrar inmediatamente epinefrina y/o antihistamínicos inyectables.

La notificación de acontecimientos adversos es importante. Permite la vigilancia continua de la seguridad de un medicamento veterinario. Si observa algún efecto secundario, incluso aquellos no mencionados en este prospecto, o piensa que el medicamento no ha sido eficaz, póngase en contacto, en primer lugar, con su veterinario. También puede comunicar los acontecimientos adversos al titular de la autorización de comercialización utilizando los datos de contacto que encontrará al final de este prospecto, o mediante su sistema nacional de notificación:

Tarjeta verde: http://bit.ly/tarjeta_verde
o NOTIFICAVET: <https://sinaem.aemps.es/fvvet/NotificaVet/>

8. Posología para cada especie, modo y vías de administración

Vía intramuscular.

Bovino:

Adulto: 4-6 ml de medicamento veterinario/animal en dosis única (equivalente a 2.000.000-3.000.000 UI de vitamina A, 300.000-450.000 UI de vitamina D3 y 200-300 mg de vitamina E).

Terneros: 0,5-4 ml de medicamento veterinario/animal/ en dosis única (equivalente a 250.000-2.000.000 UI de vitamina A, 37.500-300.000UI de vitamina D3 y 25-200 mg de vitamina E).

Ovino:

0,25-1 ml de medicamento veterinario/animal en dosis única (equivalente a 125.000-500.000 UI de vitamina A, 18.750-75.000 UI de vitamina D3 y 12.5-50 mg de vitamina E).

Porcino:

Adultos: 1-3 ml de medicamento veterinario/animal en dosis única (equivalente a 500.000-1.500.000 UI de vitamina A, 75.000-225.000 UI de vitamina D3 y 50-150 mg de vitamina E).

Lechones: 0,25-1 ml de medicamento veterinario/animal en dosis única (equivalente a 125.000-500.000 UI de vitamina A, 18.750-75.000 UI de vitamina D3 y 12.5-50 mg de vitamina E).

9. Instrucciones para una correcta administración

No procede.

10. Tiempos de espera

Carne:

Bovino: 287 días.

Porcino: 259 días.

Ovino: 215 días.

Leche: 120 horas (5 días).

11. Precauciones especiales de conservación

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

Conservar el vial en el embalaje exterior con objeto de protegerlo de la luz.

No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en la etiqueta o en la caja después de Exp. La fecha de caducidad se refiere al último día del mes indicado.

Periodo de validez después de abierto el envase primario: 28 días

12. Precauciones especiales para la eliminación

Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales o mediante los vertidos domésticos.

Utilice sistemas de retirada de medicamentos veterinarios para la eliminación de cualquier medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados de su uso de conformidad con las normativas locales y con los sistemas nacionales de retirada aplicables. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

Pregunte a su veterinario o farmacéutico cómo debe eliminar los medicamentos que ya no necesita.

13. Clasificación de los medicamentos veterinarios

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

14. Números de autorización de comercialización y formatos

3670 ESP

Formatos:

Caja con 1 vial de 25 ml

Caja con 1 vial de 50 ml

Caja con 1 vial de 100 ml

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

15. Fecha de la última revisión del prospecto

09/2025

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la Base de Datos de Medicamentos de la Unión (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Datos de contacto

Titular de la autorización de comercialización y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:

Fatro Ibérica S.L.

C/ Constitución 1, Planta baja 3

08960 Sant Just Desvern (Barcelona) España

Tel. 93 480 2277

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Labiana Life Sciences S.A., Venus, 26

08228 Terrassa (Barcelona)