

LABHIDRO AD3E SOLUCION INYECTIONABLE

Autoriseret

- DL-ALPHA TOCOPHEROL ACETATE
- Colecalciferol
- Retinol

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

LABHIDRO AD3E SOLUCION INYECTIONABLE

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Får

Hest

Svin

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

75000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

500000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

•

Kvæg

- Meat and offal. 280 dag

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

•

Får

- Meat and offal. 243 dag

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

•

Hest

- Meat and offal. 280 dag

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

•

Svin

- Meat and offal. 259 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QA11JA

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

Spain

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Spanish](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Labiana Life Sciences S.A.

Dato for markedsføringstilladelse:

4/09/1968

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Labiana Life Sciences S.A.

Ansvarlig myndighed:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Markedsføringstilladelsesnummer:

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

20/06/2018

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.