

# LABHIDRO AD3E SOLUCION INYECTABLE

Zugelassen

- DL-ALPHA TOCOPHEROL ACETATE
- Colecalciferol
- Retinol

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

LABHIDRO AD3E SOLUCION INYECTABLE

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Rind

Schaf

Pferd

Schwein

---

### **Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

---

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

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

---

### Darreichungsform:

Injektionslösung

---

### Wartezeit(en) per Anwendungsart:

#### intramuskuläre Anwendung:

•

#### Rind

- Fleisch und Innereien. 280 Tag

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

•

#### Schaf

- Fleisch und Innereien. 243 Tag

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

•

#### Pferd

- Fleisch und Innereien. 280 Tag

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

•

#### Schwein

- Fleisch und Innereien. 259 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QA11JA

---

**Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Spanien

---

**Verfügbar in:**

Spanien

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in spanisch

Verfügbar nur in spanisch

Verfügbar nur in spanisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Labiana Life Sciences S.A.

---

**Zulassungsdatum:**

4/09/1968

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Labiana Life Sciences S.A.

---

**Zuständige Behörde:**

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

---

**Zulassungsnummer:**

3668 ESP

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

20/06/2018

---

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

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.