

LABIASOL AD3E-500, (500+75+50)IU/ML ενέσιμο εναιώρημα για ιπποειδή, βοοειδή, πρόβατα, αίγες και χοίρους

Εγκεκριμένο

- Retinol
- Colecalciferol
- DL-ALPHA-TOCOPHEROL

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

LABIASOL AD3E-500, (500+75+50)IU/ML ενέσιμο εναιώρημα για ιπποειδή, βοοειδή, πρόβατα, αίγες και χοίρους

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Πρόβατο

Αίγα

Χοίρος

Άλογο

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

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

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

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

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

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

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο εναιώρημα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση:

-

Βοοειδή

- Meat and offal. 280 Ημέρα

- Milk. 120 Ώρα

-

Πρόβατο

- Meat and offal. 243 Ημέρα

- Milk. 120 Ώρα

-

Αίγα

- Meat and offal. 243 Ημέρα

- Milk. 120 Ώρα

-

Χοίρος

- Meat and offal. 259 Ημέρα

•

Άλογο

- Meat and offal. 280 Ημέρα

- Milk. 120 Ώρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QA11A

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

12 VIALS των 100ML σε χάρτινο κουτί

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Πορτογαλικά

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Hellafarm S.A.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

16/03/1993

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:
LABIANA LIFE SCIENCES, S.A.

Αρμόδια αρχή:
National Organization For Medicines

Αριθμός έγκρισης:
7761/17-03-1993/K-0071001

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:
11/04/2022

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet