

LABHIDRO AD3E SOLUCION INYECTABLE

Autorisé

- DL-ALPHA TOCOPHEROL ACETATE
- Colecalciferol
- Retinol

Identification du produit

Dénomination du médicament:

LABHIDRO AD3E SOLUCION INYECTABLE

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Mouton

Cheval

Porc

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

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

Disponible uniquement en Anglais

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

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Bovins

- Viande et abats. 280 day

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

-

Mouton

- Viande et abats. 243 day

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

-

Cheval

- Viande et abats. 280 day

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

-

Porc

- Viande et abats. 259 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QA11JA

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Espagne

Disponible en:

Espagne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Spanish](#)

Disponible uniquement en [Spanish](#)

Disponible uniquement en [Spanish](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Labiana Life Sciences S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

4/09/1968

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Labiana Life Sciences S.A.

Autorité responsable:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Numéro de l'autorisation:

3668 ESP

Date de modification du statut de l'autorisation:

20/06/2018

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.