

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

Autorisé

- DL-ALPHA-TOCOPHEROL
- Colecalciferol
- Retinol

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Mouton

Chèvre

Porc

Cheval

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

50.00 international unit(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:

Suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie intramusculaire:**

-

Bovins

- Viande et abats. 280 day

- Lait. 120 hour

-

Mouton

- Viande et abats. 243 day

- Lait. 120 hour

-

Chèvre

- Viande et abats. 243 day

- Lait. 120 hour

-

Porc

- Viande et abats. 259 day

•

Cheval

- Viande et abats. 280 day

- Lait. 120 hour

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

QA11A

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Grèce

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Greek

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais Portuguese

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Chellafarm Vet A.E.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

16/03/1993

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

Labiana Life Sciences S.A.

Autorité responsable:

National Organization For Medicines

Numéro de l'autorisation:

7761/17-03-1993/K-0071001

Date de modification du statut de l'autorisation:

11/04/2022

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