

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

Engedélyezett

- DL-ALPHA-TOCOPHEROL
- Colecalciferol
- Retinol

Termék azonosítása

Készítmény neve:

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

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

juh

kecske

sertés

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

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

Csak itt érhető el [English](#)

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

Csak itt érhető el [English](#)

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

Gyógyszerforma:

Szuszpenziós injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:**Intramuscularis alkalmazás:**

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 280 day
- Milk. 120 hour

-

juh

- Meat and offal. 243 day
- Milk. 120 hour

-

kecske

- Meat and offal. 243 day
- Milk. 120 hour

-

sertés

- Meat and offal. 259 day

•

ló

- Meat and offal. 280 day

- Milk. 120 hour

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QA11A

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Greek](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Portuguese](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Chellafarm Vet A.E.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

16/03/1993

Gyártási tételek felszabadításaért felelős gyártóhelyek:

Labiana Life Sciences S.A.

Felelős hatóság:

National Organization For Medicines

Engedély száma:

7761/17-03-1993/K-0071001

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

11/04/2022

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat