

# LABHIDRO AD3E SOLUCION INYECTIONABLE

Viðurkennt

- DL-ALPHA TOCOPHEROL ACETATE
- Colecalciferol
- Retinol

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

LABHIDRO AD3E SOLUCION INYECTIONABLE

---

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

---

### Marktegund:

Nautgripir

Sauðkind

Hestur

Svín

---

### Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

---

## Upplýsingar um lyf

### Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

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

Aðeins fáanlegt í [English](#)

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

---

### **Lyfjaform:**

Stungulyf, lausn

---

### **Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**

#### **Til notkunar í vöðva:**

##### **• Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 280 dagar

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

##### **• Sauðkind**

- Kjöt og innmatur. 243 dagar

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

##### **• Hestur**

- Kjöt og innmatur. 280 dagar

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

##### **• Svín**

- Kjöt og innmatur. 259 dagar

---

### **ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):**

QA11JA

---

### **Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

### **Staða leyfis:**

Gilt

---

### **Heimilað í:**

Spánn

---

**Fáanlegt í:**

Spánn

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í [Spanish](#)

Aðeins fáanlegt í [Spanish](#)

Aðeins fáanlegt í [Spanish](#)

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fáanlegt í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Markaðsleyfishafi:**

Labiana Life Sciences S.A.

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

4/09/1968

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Labiana Life Sciences S.A.

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

3668 ESP

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

20/06/2018

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

### Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

### Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

### Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055928>