

LABHIDRO AD3E SOLUCION INYECTABLE

Autorizzato

- DL-ALPHA TOCOPHEROL ACETATE
- Colecalciferol
- Retinol

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

LABHIDRO AD3E SOLUCION INYECTABLE

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Ovino

Cavallo

Suino

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

50.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

75000.00 international unit(s) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

500000.00 international unit(s) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

•

bovini

- carni e frattaglie. 280 giorno

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

•

Ovino

- carni e frattaglie. 243 giorno

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

•

Cavallo

- carni e frattaglie. 280 giorno

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

•

Suino

- carni e frattaglie. 259 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QA11JA

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Spagna

Disponibile in:

Spagna

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Spanish](#)

Disponibile solo in [Spanish](#)

Disponibile solo in [Spanish](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Labiana Life Sciences S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

4/09/1968

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Labiana Life Sciences S.A.

Autorità responsabile:

Numero di autorizzazione:

3668 ESP

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

20/06/2018

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.