

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

Autorizzato

- DL-ALPHA-TOCOPHEROL
- Colecalciferol
- Retinol

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Ovino

Caprino

Suino

Cavallo

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

50.00 international unit(s) / 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:

Sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Uso intramuscolare:**

-

bovini

- carni e frattaglie. 280 giorno
- latte. 120 ora

-

Ovino

- carni e frattaglie. 243 giorno
- latte. 120 ora

-

Caprino

- carni e frattaglie. 243 giorno
- latte. 120 ora

-

Suino

- carni e frattaglie. 259 giorno

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 280 giorno

- latte. 120 ora

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

QA11A

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Grecia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Greek

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Disponibile solo in English Portuguese

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Chellafarm Vet A.E.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

16/03/1993

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Labiana Life Sciences S.A.

Autorità responsabile:

National Organization For Medicines

Numero di autorizzazione:

7761/17-03-1993/K-0071001

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

11/04/2022

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