

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

Toegelaten

- DL-ALPHA-TOCOPHEROL
- Colecalciferol
- Retinol

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Schaap

Geit

Varken

Paard

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Productgegevens**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in Engels

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

Alleen beschikbaar in Engels

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

Alleen beschikbaar in Engels

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

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:**Intramusculair gebruik:**

-

Rund

- Meat and offal. 280 day

- Milk. 120 hour

-

Schaap

- Meat and offal. 243 day

- Milk. 120 hour

-

Geit

- Meat and offal. 243 day

- Milk. 120 hour

-

Varken

- Meat and offal. 259 day

•

Paard

- Meat and offal. 280 day

- Milk. 120 hour

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QA11A

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Griekenland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Grieks](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Portugees](#)

Handelsvergunninghouder:

Chellafarm Vet A.E.

Handelsvergunningsdatum:

16/03/1993

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Labiana Life Sciences S.A.

Verantwoordelijke instantie:

National Organization For Medicines

Vergunningsnummer:

7761/17-03-1993/K-0071001

Datum toelatingswijziging:

11/04/2022

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet