

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

Autorisert

- DL-ALPHA-TOCOPHEROL
- Colecalciferol
- Retinol

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

sau

geit

gris

hest

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk

50.00 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk

75000.00 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk

500000.00 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Slakt. 280 dag

- Milk. 120 time

-

sau

- Slakt. 243 dag

- Milk. 120 time

-

geit

- Slakt. 243 dag

- Milk. 120 time

-

gris

- Slakt. 259 dag

•

hest

- Slakt. 280 dag

- Milk. 120 time

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QA11A

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

EL

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Gresk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i Engelsk Portugisisk

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Chellafarm Vet A.E.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

16/03/1993

Tilvirker for batchfrigivelse:

Labiana Life Sciences S.A.

Ansvarlig myndighet:

National Organization For Medicines

Godkjenningsnummer:

7761/17-03-1993/K-0071001

Status for endring av markedsføringstillatelse:

11/04/2022

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet