

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

Dopuszczony

- Retinol
- Colecalciferol
- DL-ALPHA-TOCOPHEROL

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

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

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie domięśniowe

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
500000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
75000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
50.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Zawiesina do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie domięśniowe:

•

Cattle

- Meat and offal. 280 day

- Milk. 120 hour

•

Sheep

- Meat and offal. 243 day

- Milk. 120 hour

•

Goat

- Meat and offal. 243 day

- Milk. 120 hour

•

Pig

- Meat and offal. 259 day

•

Horse

- Meat and offal. 280 day

- Milk. 120 hour

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QA11A

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [Greek](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Hellafarm S.A.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

16/03/1993

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Labiana Life Sciences S.A.

Organ odpowiedzialny:

National Organization For Medicines

Numer pozwolenia:

7761/17-03-1993/K-0071001

Data zmiany statusu pozwolenia:

11/04/2022

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000992311>