

File downloaded on 2026-07-10

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/bg/600000090823>

## IDRADE

Разрешен

- Colecalciferol
- all-rac-alfa-Tocopheryl acetate
- Retinol

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

IDRADE

### Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

овца

кон

свиня

### Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

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

Налично само в Английски

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

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

---

**Фармацевтична форма:**

Инжекционен разтвор

---

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Интрамускулно приложение:**

•

**говеда**

- Milk. 120 hour

- Meat and offal. 287 day

•

**овца**

- Milk. 120 hour

- Meat and offal. 243 day

•

**кон**

- Milk. 120 hour

- Meat and offal. 287 day

•

**свиня**

- Meat and offal. 259 day

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QA11BA

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски  
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски  
Norwegian

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Италиански  
Налично само в Италиански

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски  
Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в Английски Италиански

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Fatro S.p.A.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

31/05/1993

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Fatro S.p.A.

---

**Отговорен орган:**

Ministry Of Health

---

**Номер на разрешението за търговия:**

Тази информация не е налична за този продукт.

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

31/05/1993

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.