

IDRADE

Autorizovaný

- Colecalciferol
- DL-ALPHA TOCOPHEROL ACETATE
- Retinol

Product identification

Název léčivého přípravku:

IDRADE

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Skot

Ovce

Kůň

Prase

Způsob podání:

Intramuskulární podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

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

K dispozici pouze v [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

K dispozici pouze v English

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

Léková forma:

Injekční roztok

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulární podání:

• **Skot**

- Mléko. 120 hour

- Maso. 287 day

• **Ovce**

- Mléko. 120 hour

- Maso. 243 day

• **Kůň**

- Mléko. 120 hour

- Maso. 287 day

• **Prase**

- Maso. 259 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QA11BA

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Itálie

Popis balení:

K dispozici pouze v Italian

K dispozici pouze v Italian

Additional information

Entitlement type:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

31/05/1993

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Fatro S.p.A.

Odpovědný orgán:

Ministry Of Health

Registrační číslo:

Požadované informace nejsou pro tento přípravek k dispozici.

Datum změny stavu registrace:

31/05/1993

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

Documents

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

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