

ADECON

Autorizovaný

- TOCOPHERYL ACETATE
- RETINOL ACETATE
- Colecalciferol

Product identification

Název léčivého přípravku:

ADECON

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Skot

Koza

Ovce

Prase

K dispozici pouze v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Norwegian](#)

Způsob podání:

Perorální podání

Intramuskulární podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v English
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

K dispozici pouze v English
100000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

K dispozici pouze v English
25000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Withdrawal period by route of administration:

Perorální podání:

- **Skot**

- Milk. 120 hour

- **Skot**

- Maso. 243 day

- **Koza**

- Milk. 120 hour

- **Koza**

- Maso. 215 day

- **Ovce**

- Milk. 120 hour

- **Ovce**

- Maso. 215 day

- **Prase**

- Maso. 215 day

- **Horse (food producing)**

- Milk. 120 hour

- **Horse (food producing)**

- Maso. 243 day

Intramuskulární podání:

- **Skot**

- Milk. 120 hour

- **Skot**

- Maso. 243 day

- **Koza**

- Milk. 120 hour

- **Koza**

- Maso. 215 day

- **Ovce**

- Milk. 120 hour

- **Ovce**

- Maso. 215 day

- **Prase**

- Maso. 215 day

- **Horse (food producing)**

- Milk. 120 hour

- **Horse (food producing)**

- Maso. 243 day

Anatomico-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QA11JA

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Itálie

Popis balení:

K dispozici pouze v Italian

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:

16/02/1974

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Fatro S.p.A.

Odpovědný orgán:

MdS

Registrační číslo:

Požadované informace nejsou pro tento přípravek k dispozici.

Datum změny stavu registrace:

19/11/2009

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/600000091100>