

IDRADE

Autoriseret

- Colecalciferol
- DL-ALPHA TOCOPHEROL ACETATE
- Retinol

Product identification

Lægemidlets navn:

IDRADE

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyrearter:

Kvæg

Får

Hest

Svin

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Product details

Aktiv substans / Styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Kun tilgængelig på [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulær anvendelse:

• **Kvæg**

- Milk. 120 hour
- Meat and offal. 287 day

• **Får**

- Milk. 120 hour
- Meat and offal. 243 day

• **Hest**

- Milk. 120 hour
- Meat and offal. 287 day

• **Svin**

- Meat and offal. 259 day
-

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QA11BA

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Valid

Authorised in:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

31/05/1993

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Fatro S.p.A.

Ansvarlig myndighed:

Ministry Of Health

Markedsføringstilladelsesnummer:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

31/05/1993

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

Documents

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

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