

ADECON

Autoriseret

- TOCOPHERYL ACETATE
- RETINOL ACETATE
- Colecalciferol

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

ADECON

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Ged

Får

Svin

Hest beregnet til konsum

Administrationsvej:

Oral anvendelse

Intramuskulær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

100000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

25000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Oral anvendelse:

-

Kvæg

- Milk. 120 hour

-

Kvæg

- Meat and offal. 243 dag

-

Ged

- Milk. 120 hour

-

Ged

- Meat and offal. 215 dag

-

Får

- Milk. 120 hour

-

Får

- Meat and offal. 215 dag

-

Svin

- Meat and offal. 215 dag

-

Hest beregnet til konsum

- Milk. 120 hour

-

Hest beregnet til konsum

- Meat and offal. 243 dag

Intramuskulær anvendelse:

-

Kvæg

- Milk. 120 hour

-

Kvæg

- Meat and offal. 243 dag

-

Ged

- Milk. 120 hour

-

Ged

- Meat and offal. 215 dag

-

Får

- Milk. 120 hour

-

Får

- Meat and offal. 215 dag

-

Svin

- Meat and offal. 215 dag

-

Hest beregnet til konsum

- Milk. 120 hour

-

Hest beregnet til konsum

- Meat and offal. 243 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QA11JA

Udleveringsbestemmelse:

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

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

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](#)

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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.

Dato for markedsføringstilladelse:

16/02/1974

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Fatro S.p.A.

Ansvarlig myndighed:

Ministry Of Health

Markedsføringstilladelsesnummer:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

19/11/2009

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

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