

# ADECON INJECTION Ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή, άλογα, χοίρους, πρόβατα και αίγες

Autoriseret

- A-TOCOPHEROL ACETATE CONCENTRATE (POWDER FORM)
- RETINOL ACETATE
- Colecalciferol

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

ADECON INJECTION Ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή, άλογα, χοίρους, πρόβατα και αίγες

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Kalv

Ged

Får

Hest

Svin

### Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Oral 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:**

### **Intramuskulær anvendelse:**

•

#### **Kalv**

- Milk. 0 dag
- Meat and offal. 0 dag

•

#### **Ged**

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 dag

•

#### **Får**

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 dag

•

#### **Hest**

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 dag

- 

**Svin**

- Meat and offal. 0 dag

**Oral anvendelse:**

- 

**Kalv**

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 dag

- 

**Ged**

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 dag

- 

**Får**

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 dag

- 

**Hest**

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 dag

- 

**Svin**

- Meat and offal. 0 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](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Tilgængelig i:**

Cyprus

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Kun tilgængelig på [Greek](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

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

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Fatro S.p.A.

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

20/01/1988

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Fatro S.p.A.

---

**Ansvarlig myndighed:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

11599

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

20/01/1988

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:  
[www.adrreports.eu/vet](http://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.