

# Adedriol 80-40-20, oplossing voor injectie

Zugelassen

- Retinol palmitate
- Colecalciferol
- D ALPHA TOCOFERIL ACETATE

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Adedriol 80-40-20, oplossing voor injectie

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Rind

Schaf

Saugkalb

Pferd

Schwein

Ferkel

Fohlen

Hund

Katze

---

### **Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung  
subkutane Anwendung

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch  
80000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch  
40000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch  
20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

### **Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

#### **intramuskuläre Anwendung:**

•

#### **Rind**

- Milch. 5 Tag
- Fleisch und Innereien. 234 Tag

•

#### **Schaf**

- Milch. 5 Tag
- Fleisch und Innereien. 178 Tag

•

#### **Saugkalb**

- Fleisch und Innereien. 234 Tag

•

#### **Pferd**

- Fleisch und Innereien. 224 Tag
- Milch. 5 Tag

- 

**Ferkel**

- Fleisch und Innereien. 224 Tag

- 

**Fohlen**

- Fleisch und Innereien. 224 Tag

- Milch. 5 Tag

- 

**Hund**

- Not applicable. 0 Tag

- 

**Katze**

- Not applicable. 0 Tag

- Not applicable. 0 Tag

**subkutane Anwendung:**

- 

**Rind**

- Milch. 5 Tag

- Fleisch und Innereien. 234 Tag

- 

**Schaf**

- Milch. 5 Tag

- Fleisch und Innereien. 178 Tag

- 

**Saugkalb**

- Fleisch und Innereien. 234 Tag

- 

**Pferd**

- Fleisch und Innereien. 224 Tag

- 

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 224 Tag

- 

**Ferkel**

- Fleisch und Innereien. 224 Tag

- 

**Fohlen**

- Fleisch und Innereien. 224 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QA11BA

---

**Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Niederlande

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in [niederländisch](#)

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Zulassungsdatum:**

22/01/1992

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Zuständige Behörde:**

Medicines Evaluation Board

---

**Zulassungsnummer:**

REG NL 1273

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

15/02/2023

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.