

ADECON

Autorisiert

- TOCOPHERYL ACETATE
- RETINOL ACETATE
- Colecalciferol

Product identification

Name des Arzneimittels:

ADECON

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Rind

Ziege

Schaf

Schwein

Verfügbar nur in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Norwegian](#)

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

intramuskuläre Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in English

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

Verfügbar nur in English

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

Darreichungsform:

Injektionslösung

Withdrawal period by route of administration:

zum Einnehmen:

- **Rind**

- Milch. 120 hour

- **Rind**

- Fleisch und Innereien. 243 day

- **Ziege**

- Milch. 120 hour

- **Ziege**

- Fleisch und Innereien. 215 day

- **Schaf**

- Milch. 120 hour

- **Schaf**

- Fleisch und Innereien. 215 day

- **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 215 day

- **Horse (food producing)**

- Milch. 120 hour

- **Horse (food producing)**

- Fleisch und Innereien. 243 day

intramuskuläre Anwendung:

- **Rind**

- Milch. 120 hour

- **Rind**

- Fleisch und Innereien. 243 day

- **Ziege**

- Milch. 120 hour

- **Ziege**

- Fleisch und Innereien. 215 day

- **Schaf**

- Milch. 120 hour

- **Schaf**

- Fleisch und Innereien. 215 day

- **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 215 day

- **Horse (food producing)**

- Milch. 120 hour

- **Horse (food producing)**

- Fleisch und Innereien. 243 day

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

QA11JA

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Italien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Italian](#)

Verfügbar nur in [Italian](#)

Verfügbar nur in [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#)

Zulassungsinhaber:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

16/02/1974

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Fatro S.p.A.

Zuständige Behörde:

MdS

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

19/11/2009

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

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000091100>