

Adedriol 80-40-20, oplossing voor injectie

Εγκεκριμένο

- Retinol palmitate
- Colecalciferol
- D ALPHA TOCOFERIL ACETATE

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

Adedriol 80-40-20, oplossing voor injectie

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Πρόβατο

Μόσχος

Άλογο

Χοίρος

Χοιρίδιο

ΠΩΛΟΙ

Σκύλος

Γάτα

Οδός χορήγησης:

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
80000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
40000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση:

-

Βοοειδή

- Γάλα. 5 Ημέρα
- Meat and offal. 234 Ημέρα

-

Πρόβατο

- Γάλα. 5 Ημέρα
- Meat and offal. 178 Ημέρα

-

Μόσχος

- Meat and offal. 234 Ημέρα

-

Άλογο

- Meat and offal. 224 Ημέρα
- Γάλα. 5 Ημέρα

-

Χοιρίδιο

- Meat and offal. 224 Ημέρα

-

ΠΩΛΟΙ

- Meat and offal. 224 Ημέρα

- Γάλα. 5 Ημέρα

-

Σκύλος

- Δεν εφαρμόζεται. 0 Ημέρα

-

Γάτα

- Δεν εφαρμόζεται. 0 Ημέρα

- Δεν εφαρμόζεται. 0 Ημέρα

Υποδόρια χρήση:

-

Βοοειδή

- Γάλα. 5 Ημέρα

- Meat and offal. 234 Ημέρα

-

Πρόβατο

- Γάλα. 5 Ημέρα

- Meat and offal. 178 Ημέρα

-

Μόσχος

- Meat and offal. 234 Ημέρα

-

Άλογο

- Meat and offal. 224 Ημέρα

-

Χοίρος

- Meat and offal. 224 Ημέρα

-

Χοιρίδιο

- Meat and offal. 224 Ημέρα

-

ΠΩΛΟΙ

- Meat and offal. 224 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:
QA11BA

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Ολλανδικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Alfasan Nederland B.V.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

22/01/1992

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Eurovet Animal Health B.V.

Αρμόδια αρχή:

Medicines Evaluation Board

Αριθμός έγκρισης:

REG NL 1273

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

15/02/2023

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.