

Adedri-kel (100 +50 + 5), oplossing voor injectie

Μη
εγκεκριμένο

- Colecalciferol
- ALPHA-TOCOPHEROL
- DL-ALPHA TOCOPHEROL ACETATE

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

Adedri-kel (100 +50 + 5), oplossing voor injectie

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Διατίθεται μόνο σε Βουλγαρικά Ισπανικά Δανέζικα Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά

Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Ουγγρικά Ολλανδικά Ρουμανικά Φινλανδικά

Ισλανδικά Norwegian

Πρόβατο

Μόσχος

Πρόβατο (Αμνός)

Άλογο

Χοίρος

Χοιρίδιο

ΠΩΛΟΙ

Ταύρος

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

50000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

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

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση:

-

Βοοειδή

- Milk. 5 Ημέρα
- Meat and offal. 259 Ημέρα

-

Goat (adult female)

- Milk. 5 Ημέρα
- Meat and offal. 194 Ημέρα

-

Πρόβατο

- Milk. 5 Ημέρα
- Meat and offal. 194 Ημέρα

-

Μόσχος

- Meat and offal. 259 Ημέρα

•

Πρόβατο (Αμνός)

- Meat and offal. 194 Ημέρα

•

Άλογο

- Meat and offal. 222 Ημέρα

•

Χοίρος

- Meat and offal. 231 Ημέρα

•

Χοιρίδιο

- Meat and offal. 231 Ημέρα

•

ΠΩΛΟΙ

- Meat and offal. 222 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QA11BA

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Φαρμακευτικό προϊόν για το οποίο δεν απαιτείται ιατρική συνταγή

Καθεστώς έγκρισης:

Παραδόθηκε

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:

16/01/1992

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Αρμόδια αρχή:

Medicines Evaluation Board

Αριθμός έγκρισης:

REG NL 4695

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

4/04/2024

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.