

ADECON

Εγκριμένο

- TOCOPHERYL ACETATE
- RETINOL ACETATE
- Colecalciferol

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

ADECON

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Αίγα

Πρόβατο

Χοίρος

Άλογο για ανθρώπινη κατανάλωση

Οδός χορήγησης:

Από στόματος χρήση

Ενδομυϊκή χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

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

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

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

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Από στόματος χρήση:

-

Βοοειδή

- Milk. 120 Ώρα

-

Βοοειδή

- Meat and offal. 243 Ημέρα

-

Αίγα

- Milk. 120 Ώρα

-

Αίγα

- Meat and offal. 215 Ημέρα

-

Πρόβατο

- Milk. 120 Ώρα

-

Πρόβατο

- Meat and offal. 215 Ημέρα

•

Χοίρος

- Meat and offal. 215 Ημέρα

•

Άλογο για ανθρώπινη κατανάλωση

- Milk. 120 Ώρα

•

Άλογο για ανθρώπινη κατανάλωση

- Meat and offal. 243 Ημέρα

Ενδομυϊκή χρήση:

•

Βοοειδή

- Milk. 120 Ώρα

•

Βοοειδή

- Meat and offal. 243 Ημέρα

•

Αίγα

- Milk. 120 Ώρα

•

Αίγα

- Meat and offal. 215 Ημέρα

•

Πρόβατο

- Milk. 120 Ώρα

•

Πρόβατο

- Meat and offal. 215 Ημέρα

-

Χοίρος

- Meat and offal. 215 Ημέρα

-

Άλογο για ανθρώπινη κατανάλωση

- Milk. 120 Ώρα

-

Άλογο για ανθρώπινη κατανάλωση

- Meat and offal. 243 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QA11JA

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 Ιταλικά

Διατίθεται μόνο σε Ιταλικά

Διατίθεται μόνο σε Ιταλικά

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 Ιταλικά

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Fatro S.p.A.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

16/02/1974

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Fatro S.p.A.

Αρμόδια αρχή:

Ministry Of Health

Αριθμός έγκρισης:

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

19/11/2009

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.