

ADECON

Autorizado

- TOCOPHERYL ACETATE
- RETINOL ACETATE
- Cholecalciferol

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

ADECON

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Caprino

Ovino

Porcino

Caballos destinados a consumo humano

Vía de administración:

Vía oral

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English

100.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en English

100000.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en English

25000.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Bovino

- Milk. 120 Hora(s)

-

Bovino

- Meat and offal. 243 Día

-

Caprino

- Milk. 120 Hora(s)

-

Caprino

- Meat and offal. 215 Día

-

Ovino

- Milk. 120 Hora(s)

-

Ovino

- Meat and offal. 215 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 215 Día

-

Caballos destinados a consumo humano

- Milk. 120 Hora(s)

-

Caballos destinados a consumo humano

- Meat and offal. 243 Día

Vía intramuscular:

-

Bovino

- Milk. 120 Hora(s)

-

Bovino

- Meat and offal. 243 Día

-

Caprino

- Milk. 120 Hora(s)

-

Caprino

- Meat and offal. 215 Día

-

Ovino

- Milk. 120 Hora(s)

-

Ovino

- Meat and offal. 215 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 215 Día

-

Caballos destinados a consumo humano

- Milk. 120 Hora(s)

-

Caballos destinados a consumo humano

- Meat and offal. 243 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QA11JA

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Italia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Fatro S.p.A.

Fecha de autorización de comercialización:

16/02/1974

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Fatro S.p.A.

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

19/11/2009

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.