

Adedriol 80-40-20, oplossing voor injectie

Autorisé

- Retinol palmitate
- Colecalciferol
- D ALPHA TOCOFERIL ACETATE

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Adedriol 80-40-20, oplossing voor injectie

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Mouton

Bovin (veau)

Cheval

Porc

Porc (porcelet)

Cheval (poulain)

Chien

Chat

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

80000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

40000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Bovins

- Lait. 5 day

- Viande et abats. 234 day

-

Mouton

- Lait. 5 day

- Viande et abats. 178 day

-

Bovin (veau)

- Viande et abats. 234 day

-

Cheval

- Viande et abats. 224 day

- Lait. 5 day

-

Porc (porcelet)

- Viande et abats. 224 day

-

Cheval (poulain)

- Viande et abats. 224 day

- Lait. 5 day

-

Chien

- Non applicable. no withdrawal period 0 days

-

Chat

- Non applicable. no withdrawal period 0 days

- Non applicable. no withdrawal period 0 days

Voie sous-cutanée:

-

Bovins

- Lait. 5 day

- Viande et abats. 234 day

-

Mouton

- Lait. 5 day

- Viande et abats. 178 day

-

Bovin (veau)

- Viande et abats. 234 day

-

Cheval

- Viande et abats. 224 day

-

Porc

- Viande et abats. 224 day

-

Porc (porcelet)

- Viande et abats. 224 day

-

Cheval (poulain)

- Viande et abats. 224 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QA11BA

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Pays-Bas

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Dutch

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Alfasan Nederland B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

22/01/1992

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Eurovet Animal Health B.V.

Autorité responsable:

Medicines Evaluation Board

Numéro de l'autorisation:

REG NL 1273

Date de modification du statut de l'autorisation:

15/02/2023

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.