

Adedriol 80-40-20, oplossing voor injectie

Engedélyezett

- Retinol palmitate
- Colecalciferol
- D ALPHA TOCOFERIL ACETATE

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Adedriol 80-40-20, oplossing voor injectie

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

juh

borjú

ló

sertés

malac

csikó

kutya

macska

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás
Subcutan alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatásereősség:

Csak itt érhető el [English](#)
80000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)
40000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)
20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intramuscularis alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Milk. 5 day
- Meat and offal. 234 day

-

juh

- Milk. 5 day
- Meat and offal. 178 day

-

borjú

- Meat and offal. 234 day

-

ló

- Meat and offal. 224 day
- Milk. 5 day

-

malac

- Meat and offal. 224 day

-

csikó

- Meat and offal. 224 day

- Milk. 5 day

-

kutya

- Not applicable. no withdrawal period 0 days

-

macska

- Not applicable. no withdrawal period 0 days

- Not applicable. no withdrawal period 0 days

Subcutan alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Milk. 5 day

- Meat and offal. 234 day

-

juh

- Milk. 5 day

- Meat and offal. 178 day

-

borjú

- Meat and offal. 234 day

-

ló

- Meat and offal. 224 day

•

sértés

- Meat and offal. 224 day

•

malac

- Meat and offal. 224 day

•

csikó

- Meat and offal. 224 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QA11BA

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Dutch](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Alfasan Nederland B.V.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

22/01/1992

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Eurovet Animal Health B.V.

Felelős hatóság:

Medicines Evaluation Board

Engedély száma:

REG NL 1273

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

15/02/2023

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.