

ADECON INJECTION Ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή, άλογα, χοίρους, πρόβατα και αίγες

Engedélyezett

- alpha-Tocopheryl acetate concentrate (powder form)
- RETINOL ACETATE
- Colecalciferol

Termék azonosítása

Készítmény neve:

ADECON INJECTION Ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή, άλογα, χοίρους, πρόβατα και αίγες

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

borjú

kecske

juh

ló

sertés

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Oralis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

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

Csak itt érhető el [English](#)

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

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intramuscularis alkalmazás:

•

borjú

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

•

kecske

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

•

juh

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

•

ló

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

-

sertés

- Meat and offal. 0 day

Oralis alkalmazás:

-

borjú

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

-

kecske

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

-

juh

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

-

ló

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

-

sertés

- Meat and offal. 0 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QA11JA

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](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Elérhető:

Cyprus

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Greek](#)

Csak itt érhető el [Greek](#)

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Fatro S.p.A.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

20/01/1988

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Fatro S.p.A.

Felelős hatóság:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Engedély száma:

11599

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

20/01/1988

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 (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.