

Adedriol 80-40-20, oplossing voor injectie

Heimilað

- Retinol palmitate
- Cholecalciferol
- D ALPHA TOCOFERIL ACETATE

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Adedriol 80-40-20, oplossing voor injectie

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Sauðkind

Nautgripir (kálfur)

Hestur

Svín

Svín (grís)

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#) [spænska](#) [tékkneska](#) [danska](#) [þýska](#) [eistneska](#) [gríska](#) [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [ungverska](#) [hollenska](#) [rúmenska](#) [finnska](#) [sænska](#)

[Norwegian](#)

Hundur

Köttur

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

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

Aðeins fáanlegt í enska

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

Aðeins fáanlegt í enska

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til notkunar í vöðva:**

-

Nautgripir

- Mjólk. 5 dagar

- Kjöt og innmatur. 234 dagar

-

Sauðkind

- Mjólk. 5 dagar

- Kjöt og innmatur. 178 dagar

-

Nautgripir (kálfur)

- Kjöt og innmatur. 234 dagar

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 224 dagar

- Mjólk. 5 dagar

-

Svín (grís)

- Kjöt og innmatur. 224 dagar

-

Horse (foal)

- Kjöt og innmatur. 224 dagar

- Mjólk. 5 dagar

-

Hundur

- Á ekki við. 0 dagar

-

Köttur

- Á ekki við. 0 dagar

- Á ekki við. 0 dagar

Til notkunar undir húð:

-

Nautgripir

- Mjólk. 5 dagar

- Kjöt og innmatur. 234 dagar

-

Sauðkind

- Mjólk. 5 dagar

- Kjöt og innmatur. 178 dagar

-

Nautgripir (kálfur)

- Kjöt og innmatur. 234 dagar

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 224 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 224 dagar

-

Svín (grís)

- Kjöt og innmatur. 224 dagar

-

Horse (foal)

- Kjöt og innmatur. 224 dagar

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QA11BA

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Holland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [hollenska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [franska](#) [ítalaska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Alfasan Nederland B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

22/01/1992

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Eurovet Animal Health B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Medicines Evaluation Board

Markaðsleyfisnúmer:

REG NL 1273

Dagsetning á breytingu stöðu:

15/02/2023

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.