

Adedri-kel (100 +50 + 5), oplossing voor injectie

Ekki
heimilað

- Colecalciferol
- ALPHA-TOCOPHEROL
- all-rac-alfa-Tocopheryl acetate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Adedri-kel (100 +50 + 5), oplossing voor injectie

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Geit (huðna)

Sauðkind

Nautgripir (kálfur)

Sauðkind (lamb)

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](#)

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

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
50000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
100000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Nautgripir

- Mjólk. 5 dagar
- Kjöt og innmatur. 259 dagar

-

Geit (huðna)

- Mjólk. 5 dagar
- Kjöt og innmatur. 194 dagar

-

Sauðkind

- Mjólk. 5 dagar
- Kjöt og innmatur. 194 dagar

-

Nautgripir (kálfur)

- Kjöt og innmatur. 259 dagar

-

Sauðkind (lamb)

- Kjöt og innmatur. 194 dagar

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 222 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 231 dagar

-

Svín (grís)

- Kjöt og innmatur. 231 dagar

-

Horse (foal)

- Kjöt og innmatur. 222 dagar

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

QA11BA

Lögformleg staða:

Aðeins fánlegt í [þýska](#) [eistneska](#) [gríska](#) [enska](#) [ítalska](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Holland

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í [hollenska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska franska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Alfasan Nederland B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

16/01/1992

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Ábyrgt yfirvald:

Medicines Evaluation Board

Markaðsleyfisnúmer:

REG NL 4695

Dagsetning á breytingu stöðu:

4/04/2024

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja 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.