

ADECON

Heimilað

- TOCOPHERYL ACETATE
- RETINOL ACETATE
- Cholecalciferol

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

ADECON

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Geit

Sauðkind

Svín

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

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

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

Aðeins fáanlegt í enska

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

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til inntöku:

-

Nautgripir

- Mjólk. 120 klukkustundir

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 243 dagar

-

Geit

- Mjólk. 120 klukkustundir

-

Geit

- Kjöt og innmatur. 215 dagar

-

Sauðkind

- Mjólk. 120 klukkustundir

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 215 dagar

•

Svín

- Kjöt og innmatur. 215 dagar

•

Horse (food-producing)

- Mjólk. 120 klukkustundir

•

Horse (food-producing)

- Kjöt og innmatur. 243 dagar

Til notkunar í vöðva:

•

Nautgripir

- Mjólk. 120 klukkustundir

•

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 243 dagar

•

Geit

- Mjólk. 120 klukkustundir

•

Geit

- Kjöt og innmatur. 215 dagar

•

Sauðkind

- Mjólk. 120 klukkustundir

•

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 215 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 215 dagar

-

Horse (food-producing)

- Mjólk. 120 klukkustundir

-

Horse (food-producing)

- Kjöt og innmatur. 243 dagar

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

QA11JA

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Ítalía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í ítalska

Aðeins fáanlegt í ítalska

Aðeins fáanlegt í ítalska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska

Markaðsleyfishafi:

Fatro S.p.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

16/02/1974

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Fatro S.p.A.

Ábyrgt yfirvald:

Ministry Of Health

Markaðsleyfisnúmer:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Dagsetning á breytingu stöðu:

19/11/2009

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.