

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

Neregistruotas

- Colecalciferol
- ALPHA-TOCOPHEROL
- DL-ALPHA TOCOPHEROL ACETATE

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

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

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Suaugusi ožka (patelė)

Avis

Veršelis

Ėriukas

Žirgas

Kiaulė

Paršelis

Kumeliukas

Bulius

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Vaisto duomenys**Veiklioji medžiaga ir stiprumas:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

50000.00 tarptautiniai vienetai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

100000.00 tarptautiniai vienetai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

5.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**Leisti į raumenis:**

-

Galvijai

- Pienas. 5 d.

- Skerdiena ir subproduktai. 259 d.

-

Suaugusi ožka (patelė)

- Pienas. 5 d.

- Skerdiena ir subproduktai. 194 d.

-

Avis

- Pienas. 5 d.

- Skerdiena ir subproduktai. 194 d.

-

Veršelis

- Skerdiena ir subproduktai. 259 d.

•

Ėriukas

- Skerdiena ir subproduktai. 194 d.

•

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. 222 d.

•

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 231 d.

•

Paršelis

- Skerdiena ir subproduktai. 231 d.

•

Kumeliukas

- Skerdiena ir subproduktai. 222 d.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QA11BA

Tiekimo teisinis statusas:

Pateikiama tik Vokiečių Estų Graikų Anglų Italų Portugalų Norwegian

Registracijos statusas:

Surrendered

Registruota:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Nyderlandų

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Alfasan Nederland B.V.

Rinkodaros leidimo data:

16/01/1992

Serijos išleidimo gamybos vietos:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Atsakinga institucija:

Medicines Evaluation Board

Registracijos numeris:

REG NL 4695

Registracijos statuso pasikeitimo data:

4/04/2024

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.