

Adedriol 80-40-20, oplossing voor injectie

Toegelaten

- Retinol palmitate
- Colecalciferol
- D ALPHA TOCOFERIL ACETATE

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Adedriol 80-40-20, oplossing voor injectie

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Schaap

Kalveren

Paard

Varken

Biggen

Veulens

Hond

Kat

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik
Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
80000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels
40000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels
20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Rund

- Milk. 5 day
- Meat and offal. 234 day

-

Schaap

- Milk. 5 day
- Meat and offal. 178 day

-

Kalveren

- Meat and offal. 234 day

-

Paard

- Meat and offal. 224 day
- Milk. 5 day

-

Biggen

- Meat and offal. 224 day

-

Veulens

- Meat and offal. 224 day
- Milk. 5 day

-

Hond

- Not applicable. no withdrawal period 0 days

-

Kat

- Not applicable. no withdrawal period 0 days
- Not applicable. no withdrawal period 0 days

Subcutaan gebruik:

-

Rund

- Milk. 5 day
- Meat and offal. 234 day

-

Schaap

- Milk. 5 day
- Meat and offal. 178 day

-

Kalveren

- Meat and offal. 234 day

-

Paard

- Meat and offal. 224 day

-

Varken

- Meat and offal. 224 day

-

Biggen

- Meat and offal. 224 day

-

Veulens

- Meat and offal. 224 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QA11BA

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Nederland

Verpakkingsomschrijving:

Bruin glazen (type II) injectieflacon à 100 ml met rubberstop en aluminium felscapsule.

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Alfasan Nederland B.V.

Handelsvergunningsdatum:

22/01/1992

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Eurovet Animal Health B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Medicines Evaluation Board

Vergunningsnummer:

REG NL 1273

Datum toelatingswijziging:

15/02/2023

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents