

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

Niet
gemachtigd

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

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Geiten

Schaap

Kalveren

Lammeren

Paard

Varken

Biggen

Veulens

Stieren

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels

50000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

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

Alleen beschikbaar in Engels

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:**Intramusculair gebruik:**

-

Rund

- Milk. 5 day
- Meat and offal. 259 day

-

Geiten

- Milk. 5 day
- Meat and offal. 194 day

-

Schaap

- Milk. 5 day
- Meat and offal. 194 day

-

Kalveren

- Meat and offal. 259 day

-

Lammeren

- Meat and offal. 194 day

-

Paard

- Meat and offal. 222 day

-

Varken

- Meat and offal. 231 day

-

Biggen

- Meat and offal. 231 day

-

Veulens

- Meat and offal. 222 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QA11BA

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Duits](#) [Estlands](#) [Grieks](#) [Engels](#) [Italiaans](#) [Portugees](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Surrendered

Toegelaten in:

Nederland

Verpakkingsomschrijving:

Glazen type II amberkleurige injectieflacon van 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:

16/01/1992

Locaties fabrikanten vrijgifte:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Verantwoordelijke instantie:

Medicines Evaluation Board

Vergunningsnummer:

REG NL 4695

Datum toelatingswijziging:

4/04/2024

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

Documenten

Combined File of all Documents