

ADECON

Toegelaten

- TOCOPHERYL ACETATE
- RETINOL ACETATE
- Colecalciferol

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

ADECON

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Geit

Schaap

Varken

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#) [Spaans](#) [Deens](#) [Grieks](#) [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Hongaars](#) [Roemeense](#) [Fins](#) [Norwegian](#)

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

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

Alleen beschikbaar in Engels

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

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Oraal gebruik:

-

Rund

- Milk. 120 hour

-

Rund

- Meat and offal. 243 day

-

Geit

- Milk. 120 hour

-

Geit

- Meat and offal. 215 day

-

Schaap

- Milk. 120 hour

-

Schaap

- Meat and offal. 215 day

-

Varken

- Meat and offal. 215 day

-

Horse (food producing)

- Milk. 120 hour

-

Horse (food producing)

- Meat and offal. 243 day

Intramusculair gebruik:

-

Rund

- Milk. 120 hour

-

Rund

- Meat and offal. 243 day

-

Geit

- Milk. 120 hour

-

Geit

- Meat and offal. 215 day

-

Schaap

- Milk. 120 hour

-

Schaap

- Meat and offal. 215 day

-

Varken

- Meat and offal. 215 day

-

Horse (food producing)

- Milk. 120 hour

-

Horse (food producing)

- Meat and offal. 243 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QA11JA

Afleverstatus:

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

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Italië

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Italiaans](#)

Alleen beschikbaar in [Italiaans](#)

Alleen beschikbaar in [Italiaans](#)

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](#) [Italiaans](#)

Handelsvergunninghouder:

Fatro S.p.A.

Handelsvergunningsdatum:

16/02/1974

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Fatro S.p.A.

Verantwoordelijke instantie:

Ministry Of Health

Vergunningsnummer:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Datum toelatingswijziging:

19/11/2009

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

Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.