

ADECON INJECTION Ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή, άλογα, χοίρους, πρόβατα και αίγες

Autorisert

- A-TOCOPHEROL ACETATE CONCENTRATE (POWDER FORM)
- RETINOL ACETATE
- Colecalciferol

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

ADECON INJECTION Ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή, άλογα, χοίρους, πρόβατα και αίγες

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

kalv

geit

sau

hest

gris

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
100.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
100000.00 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
25000.00 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QA11JA

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel ikke gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

Kypros

Tilgjengelig i:

Kypros

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Gresk](#)
Bare tilgjengelig i [Gresk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Fatro S.p.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

20/01/1988

Tilvirker for batchfrigivelse:

Fatro S.p.A.

Ansvarlig myndighet:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Godkjenningsnummer:

11599

Status for endring av markedsføringstillatelse:

20/01/1988

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.