

ADECON

Dopuszczony

- TOCOPHERYL ACETATE
- RETINOL ACETATE
- Colecalciferol

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

ADECON

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański duński grecki angielski włoski łotewski litewski węgierski rumuński fiński Norwegian

Droga podania:

Podanie doustne

Podanie domięśniowe

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

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

Dostępne wyłącznie w angielski

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

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie doustne:

-

Cattle

- Milk. 120 hour

-

Cattle

- Meat and offal. 243 day

-

Goat

- Milk. 120 hour

-

Goat

- Meat and offal. 215 day

-

Sheep

- Milk. 120 hour

-

Sheep

- Meat and offal. 215 day

-

Pig

- Meat and offal. 215 day

-

Horse (food producing)

- Milk. 120 hour

-

Horse (food producing)

- Meat and offal. 243 day

Podanie domięśniowe:

-

Cattle

- Milk. 120 hour

-

Cattle

- Meat and offal. 243 day

-

Goat

- Milk. 120 hour

-

Goat

- Meat and offal. 215 day

-

Sheep

- Milk. 120 hour

•

Sheep

- Meat and offal. 215 day

•

Pig

- Meat and offal. 215 day

•

Horse (food producing)

- Milk. 120 hour

•

Horse (food producing)

- Meat and offal. 243 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QA11JA

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w włoski

Dostępne wyłącznie w włoski

Dostępne wyłącznie w włoski

Informacje dodatkowe

Typ uprawnień:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Fatro S.p.A.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

16/02/1974

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Fatro S.p.A.

Organ odpowiedzialny:

Ministry Of Health

Numer pozwolenia:

Te informacje nie są dostępne dla tego produktu.

Data zmiany statusu pozwolenia:

19/11/2009

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.