

ADECON

Autorizado

- TOCOPHERYL ACETATE
- RETINOL ACETATE
- Colecalciferol

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

ADECON

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [dinamarquês](#) [grego](#) [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [romeno](#) [finlandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Via intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

100.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

100000.00 unidade(s) internacionais / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

25000.00 unidade(s) internacionais / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via oral:

-

Cattle

- Milk. 120 hora

-

Cattle

- Meat and offal. 243 dia

-

Goat

- Milk. 120 hora

-

Goat

- Meat and offal. 215 dia

-

Sheep

- Milk. 120 hora

-

Sheep

- Meat and offal. 215 dia

-

Pig

- Meat and offal. 215 dia

-

Horse (food producing)

- Milk. 120 hora

-

Horse (food producing)

- Meat and offal. 243 dia

Via intramuscular:

-

Cattle

- Milk. 120 hora

-

Cattle

- Meat and offal. 243 dia

-

Goat

- Milk. 120 hora

-

Goat

- Meat and offal. 215 dia

-

Sheep

- Milk. 120 hora

-

Sheep

- Meat and offal. 215 dia

-

Pig

- Meat and offal. 215 dia

-

Horse (food producing)

- Milk. 120 hora

-

Horse (food producing)

- Meat and offal. 243 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QA11JA

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Itália

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em italiano

Disponível apenas em italiano

Disponível apenas em italiano

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Fatro S.p.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

16/02/1974

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Fatro S.p.A.

Autoridade responsável:

Ministry Of Health

Número da autorização:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

Data da alteração do estado de autorização:

19/11/2009

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.