

## RIASSUNTO DELLE CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO

### 1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

ADECON, soluzione iniettabile per bovini, equini, suini, ovi-caprini.

### 2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA

1 ml contiene:

#### Principi attivi:

retinolo acetato (vitamina A) ..... 100.000 U.I.

colecalfiferolo (vitamina D<sub>3</sub>).....25.000 U.I.

α-tocoferolo..... 91,11 mg

pari a α-tocoferolo acetato (vitamina E) .....100 mg

#### Eccipienti

butilidrossianisolo (E 320).....0,5 mg

altri eccipienti q.b. a .....1 ml

Per l'elenco completo degli eccipienti, vedere paragrafo 6.1.

### 3. FORMA FARMACEUTICA

Soluzione iniettabile.

### 4. INFORMAZIONI CLINICHE

#### 4.1. Specie di destinazione

Bovini, equini, suini, ovi-caprini.

#### 4.2. Indicazioni per l'utilizzazione specificando le specie di destinazione

Terapia delle carenze vitaminiche specifiche (rachitismo, ritardi di sviluppo, debolezza muscolare, cecità notturna ecc.).

Come coadiuvante nella terapia delle malattie neonatali.

Come coadiuvante nella terapia da carenza nelle femmine in gestazione per limitare le malattie neonatali e favorire la vitalità dei neonati.

Come coadiuvante nel trattamento specifico della sterilità.

#### 4.3. Controindicazioni

Non utilizzare in animali destinati alla produzione di alimenti che presentano un adeguato apporto di vitamina A a causa della possibilità di accumulo nei tessuti commestibili.

Non usare in animali con ipersensibilità nota ai principi attivi o ad uno qualsiasi degli eccipienti o in animali che presentino stati di ipercalcemia.

#### 4.4. Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione

Prima della somministrazione assicurarsi della pulizia e disinfezione del sito di inoculo.

#### **4.5. Precauzioni speciali per l'impiego**

##### **Precauzioni speciali per l'impiego negli animali**

Impiegare il medicinale sotto stretto controllo del medico veterinario, per evitare la somministrazione di dosi eccessive, dannose per gli animali.

##### **Precauzioni speciali che devono essere adottate dalla persona che somministra il prodotto agli animali**

In caso di autoiniezione accidentale, non si può escludere un rischio di ipervitaminosi in relazione alla vitamina A. Pertanto, la somministrazione deve essere eseguita con particolare cautela. In caso di auto-iniezione accidentale, rivolgersi immediatamente ad un medico mostrandogli il foglietto illustrativo o l'etichetta.

Studi condotti su animali da laboratorio che hanno assunto vitamina A hanno evidenziato effetti teratogeni. Pertanto, questo medicinale veterinario non deve essere somministrato da donne in gravidanza.

#### **4.6. Reazioni avverse (frequenza e gravità)**

Si potrebbe verificare una piccola reazione locale nel sito di inoculo che scompare rapidamente.

#### **4.7. Impiego durante la gravidanza e l'allattamento**

L'impiego di ADECON è indicato sia in gravidanza che in lattazione.

#### **4.8. Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme d'interazione**

Non note.

#### **4.9. Posologia e via di somministrazione**

Nelle specie destinate alla produzione alimentare, questo medicinale veterinario deve essere somministrato solo una volta e la dose raccomandata non deve essere superata.

- **Trattamento delle carenze vitaminiche specifiche. Convalescenze.**

Bovini ed equini adulti: 10 ml/capo.

Vitelli, puledri, suini, ovini e caprini adulti: 5 ml/capo.

Suinetti, agnelli: 2,5 ml/capo.

- **Come coadiuvante nella terapia delle malattie neonatali.**

Vitelli: 5 ml/capo.

Suinetti: 0,5 ml/capo.

Agnelli e capretti: 2,5 ml/capo.

Somministrare tali dosi fin dalla prima settimana di vita.

- **Come coadiuvante nella terapia da carenza nelle femmine in gestazione per limitare le malattie neonatali e favorire la vitalità dei neonati.**

Bovine: 5 ml/capo, in singola somministrazione, fino a qualche giorno prima del parto.

Scrofe, pecore e capre: 5 ml/capo, in singola somministrazione, fino a qualche giorno prima del parto.

- **Come coadiuvante nella terapia della infertilità.**

Bovini: 10 ml/capo.

#### **Via di somministrazione**

Iniettare per via intramuscolare profonda. Il prodotto può essere somministrato anche per via orale alle stesse dosi indicate per la via intramuscolare.

Questo medicinale veterinario non deve essere somministrato per via sottocutanea in specie destinate alla produzione alimentare.

#### **4.10. Sovradosaggio (sintomi, procedure d'emergenza, antidoti), se necessario**

Per talune vitamine possono comparire patologie da eccesso nella stessa specie animale cui il prodotto è destinato. Pertanto si raccomanda una stretta osservanza della posologia indicata ed un oculato impiego sotto il controllo del medico veterinario.

Potenziati fattori di rischio come fenomeni di calcificazione esistono per la vitamina D<sub>3</sub> qualora gli animali ne immagazzinassero nel fegato quantitativi eccessivi.

Nei vitelli un iperdosaggio di vitamina A può portare ad una precoce chiusura delle cartilagini di accrescimento.

#### **4.11. Tempi di attesa**

Carne e visceri:  
Bovini: 243 giorni  
Suini: 215 giorni  
Equini: 243 giorni  
Ovini: 215 giorni  
Caprini: 215 giorni

Latte: 120 ore (5 giorni)

### **5. PROPRIETA' FARMACOLOGICHE**

Gruppo farmacoterapeutico: associazione di vitamine  
Codice ATCvet: QA11JA

#### **5.1. Proprietà farmacodinamiche**

ADECON è una soluzione iniettabile che contiene vitamina A (retinolo acetato), vitamina D<sub>3</sub> (colecalfiferolo) e vitamina E ( $\alpha$ -tocoferolo acetato) in alta concentrazione.

La vitamina A interviene nei fenomeni di crescita organica e quindi di moltiplicazione cellulare. Il metabolismo della vitamina A è strettamente correlato con la biosintesi della vitamina E, della vitamina D e degli steroli. Per questo importante ruolo metabolico, la vitamina A influenza l'accrescimento, stimola l'ovulazione, mantiene l'integrità morfologica e funzionale dell'apparato riproduttore e del sistema nervoso e, proteggendo gli epiteli e le ghiandole annesse, svolge azione antinfettiva.

La vitamina D favorisce l'assorbimento e la fissazione del calcio, abbassa l'eccitabilità del sistema nervoso ed ha azione eutrofica generale, soprattutto in sinergia con la vitamina A.

La vitamina E, per le sue proprietà antiossidanti, ha una funzione essenziale nel metabolismo cellulare.

#### **5.2. Informazioni farmacocinetiche**

Dopo un rapido assorbimento le vitamine liposolubili si depositano principalmente nel fegato. Questa caratteristica e l'elevata concentrazione delle tre vitamine di ADECON, consentono terapie prolungate con un numero ridotto di trattamenti.

L'escrezione della vitamina A avviene principalmente con le urine e le feci, mentre le vitamine D<sub>3</sub> ed E sono eliminate con feci e bile ed in minima parte con le urine.

### **6. INFORMAZIONI FARMACEUTICHE**

#### **6.1. Elenco degli eccipienti**

butilidrossianisolo (E 320)  
etile oleato

## **6.2. Incompatibilità**

Non miscelare con altri medicinali veterinari.

## **6.3. Periodo di validità**

Periodo di validità del medicinale veterinario confezionato per la vendita: 3 anni.

Flacone da 50 ml e flacone da 100 ml: periodo di validità dopo prima apertura del confezionamento primario: 28 giorni.

Fiala da 5 ml: dopo l'apertura il prodotto deve essere utilizzato immediatamente e non conservato.

## **6.4. Speciali precauzioni per la conservazione**

Conservare al riparo dalla luce e lontano da fonti di calore.

## **6.5. Natura e composizione del confezionamento primario**

Flaconi da 50 ml in vetro giallo di tipo I o di tipo II e flaconi da 100 ml in vetro giallo di tipo II, con tappo in materiale elastomerico alogenobutilico e ghiera in alluminio con disco in polipropilene (tipo flip off), in astuccio di cartone; fiale da 5 ml in vetro giallo di tipo I in astuccio di cartone.

E' possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

## **6.6. Precauzioni particolari da prendere per lo smaltimento del medicinale veterinario non utilizzato e dei rifiuti derivanti dal suo utilizzo**

Tutti i medicinali veterinari non utilizzati o i rifiuti derivati da tali medicinali devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali.

## **7. TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO**

FATRO S.p.A. - Via Emilia, 285 - Ozzano Emilia (BO), Italia.

## **8. NUMERI DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO**

Scatola da 5 fiale da 5 ml	A.I.C. n. 101753022
Flacone da 50 ml	A.I.C. n. 101753010
Flacone da 100 ml	A.I.C. n. 101753034

## **9. DATA DELLA PRIMA AUTORIZZAZIONE/RINNOVO DELL'AUTORIZZAZIONE**

Data di prima autorizzazione: 16.02.1974

Data del rinnovo: 01.01.2009

## **10. DATA DI REVISIONE DEL TESTO**

Dicembre 2021.

## **DIVIETO DI VENDITA, FORNITURA E/O IMPIEGO**

Non pertinente.

## **MODALITÀ DI DISPENSAZIONE**

Da vendersi soltanto dietro presentazione di ricetta medico veterinaria in triplice copia non ripetibile.



ADECON

soluzione iniettabile per bovini, equini, suini, ovi-caprini

**1. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO E DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALLA PRODUZIONE RESPONSABILE DEL RILASCIO DEI LOTTI DI FABBRICAZIONE, SE DIVERSI**

Titolare dell'A.I.C.: FATRO S.p.A. - Via Emilia, 285 - Ozzano Emilia (BO), Italia

Distributore per l'Italia:

AZIENDA TERAPEUTICA ITALIANA A.T.I. S.r.l. - Ozzano Emilia (BO), Italia

**2. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO**

ADECON, soluzione iniettabile per bovini, equini, suini, ovi-caprini.

**3. INDICAZIONE DEL PRINCIPIO ATTIVO E DEGLI ALTRI INGREDIENTI**

1 ml contiene:

**Principi attivi:** retinolo acetato (vitamina A) 100.000 U.I. - colecalciferolo (vitamina D<sub>3</sub>) 25.000 U.I. -  $\alpha$ -tocoferolo 91,11 mg pari a  $\alpha$ -tocoferolo acetato (vitamina E) 100 mg - **Eccipienti** butilidrossianisolo (E 320) 0,5 mg ed altri eccipienti q.b. a 1 ml.

**4. INDICAZIONI**

Terapia delle carenze vitaminiche specifiche (rachitismo, ritardi di sviluppo, debolezza muscolare, cecità notturna ecc.).

Come coadiuvante nella terapia delle malattie neonatali.

Come coadiuvante nella terapia da carenza nelle femmine in gestazione per limitare le malattie neonatali e favorire la vitalità dei neonati.

Come coadiuvante nel trattamento specifico della sterilità.

**5. CONTROINDICAZIONI**

Non utilizzare in animali destinati alla produzione di alimenti che presentano un adeguato apporto di vitamina A a causa della possibilità di accumulo nei tessuti commestibili.

Non usare in animali con ipersensibilità accertata ai principi attivi o ad uno qualsiasi degli eccipienti o in animali che presentino stati di ipercalcemia.

**6. REAZIONI AVVERSE**

Si potrebbe verificare una piccola reazione locale nel sito di inoculo che scompare rapidamente.

Se dovessero manifestarsi reazioni avverse gravi o altre reazioni non menzionate in questo foglietto illustrativo, si prega di informarne il veterinario.

**7. SPECIE DI DESTINAZIONE**

Bovini, equini, suini, ovi-caprini.

**8. POSOLOGIA PER CIASCUNA SPECIE, VIA E MODALITÀ DI SOMMINISTRAZIONE**

Nelle specie destinate alla produzione alimentare, questo medicinale veterinario deve essere somministrato solo una volta e la dose raccomandata non deve essere superata.

- **Trattamento delle carenze vitaminiche specifiche. Convalescenze.**  
Bovini ed equini adulti: 10 ml/capo.

Vitelli, puledri, suini, ovini e caprini adulti: 5 ml/capo.  
Suinetti, agnelli: 2,5 ml/capo.

▪ **Come coadiuvante nella terapia delle malattie neonatali.**

Vitelli: 5 ml/capo.  
Suinetti: 0,5 ml/capo.  
Agnelli e capretti: 2,5 ml/capo.

Somministrare tali dosi fin dalla prima settimana di vita.

▪ **Come coadiuvante nella terapia da carenza nelle femmine in gestazione per limitare le malattie neonatali e favorire la vitalità dei neonati.**

Bovine: 5 ml/capo, in singola somministrazione, fino a qualche giorno prima del parto.  
Scrofe, pecore e capre: 5 ml/capo, in singola somministrazione, fino a qualche giorno prima del parto.

▪ **Come coadiuvante nella terapia della infertilità.**

Bovini: 10 ml/capo.

**Via di somministrazione**

Iniettare per via intramuscolare profonda. Il prodotto può essere somministrato anche per via orale alle stesse dosi indicate per la via intramuscolare.

Questo medicinale veterinario non deve essere somministrato per via sottocutanea in specie destinate alla produzione alimentare.

**9. AVVERTENZE PER UNA CORRETTA SOMMINISTRAZIONE**

Nessuna.

**10. TEMPI DI ATTESA**

Carne e visceri:  
Bovini: 243 giorni  
Suini: 215 giorni  
Equini: 243 giorni  
Ovini: 215 giorni  
Caprini: 215 giorni

Latte: 120 ore (5 giorni)

**11. PARTICOLARI PRECAUZIONI PER LA CONSERVAZIONE**

Tenere fuori dalla portata dei bambini.

Conservare al riparo dalla luce e lontano da fonti di calore.

Non usare dopo la data di scadenza riportata sull'etichetta.

Flacone da 50 ml e flacone da 100 ml: periodo di validità dopo prima apertura del confezionamento primario: 28 giorni.

Fiala da 5 ml: dopo l'apertura il prodotto deve essere utilizzato immediatamente e non conservato.

**12. AVVERTENZE SPECIALI**

**Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione**

Prima della somministrazione assicurarsi della pulizia e disinfezione del sito di inoculo.

### **Precauzioni speciali per l'impiego negli animali**

Impiegare il medicinale sotto stretto controllo del medico veterinario, per evitare la somministrazione di dosi eccessive, dannose per gli animali.

### **Precauzioni speciali che devono essere adottate dalla persona che somministra il prodotto agli animali**

In caso di autoiniezione accidentale, non si può escludere un rischio di ipervitaminosi in relazione alla vitamina A. Pertanto, la somministrazione deve essere eseguita con particolare cautela. In caso di autoiniezione accidentale, rivolgersi immediatamente ad un medico mostrandogli il foglietto illustrativo o l'etichetta.

Studi condotti su animali da laboratorio che hanno assunto vitamina A hanno evidenziato effetti teratogeni. Pertanto, questo medicinale veterinario non deve essere somministrato da donne in gravidanza.

### **Impiego durante la gravidanza e l'allattamento**

L'impiego di ADECON è indicato sia in gravidanza che in lattazione.

### **Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme d'interazione**

Non note.

### **Sovradosaggio (sintomi, procedure d'emergenza, antidoti), se necessario**

Per talune vitamine possono comparire patologie da eccesso nella stessa specie animale cui il prodotto è destinato. Pertanto si raccomanda una stretta osservanza della posologia indicata ed un oculato impiego sotto il controllo del medico veterinario.

Potenziati fattori di rischio come fenomeni di calcificazione esistono per la vitamina D<sub>3</sub> qualora gli animali ne immagazzinassero nel fegato quantitativi eccessivi.

Nei vitelli un iperdosaggio di vitamina A può portare ad una precoce chiusura delle cartilagini di accrescimento.

### **Incompatibilità**

Non miscelare con altri medicinali veterinari.

## **13. PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEL PRODOTTO NON UTILIZZATO O DEGLI EVENTUALI RIFIUTI**

Tutti i medicinali veterinari non utilizzati o i rifiuti derivati da tali medicinali devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali e conferiti negli idonei sistemi di raccolta e di smaltimento per i medicinali non utilizzati o scaduti.

## **14. DATA DELL'ULTIMA REVISIONE DEL FOGLIETTO ILLUSTRATIVO**

Dicembre 2021

## **15. ALTRE INFORMAZIONI**

ADECON è una soluzione iniettabile che contiene vitamina A (retinolo acetato), vitamina D<sub>3</sub> (colecalfiferolo) e vitamina E ( $\alpha$ -tocoferolo acetato) in alta concentrazione.

La vitamina A interviene nei fenomeni di crescita organica e quindi di moltiplicazione cellulare. Il metabolismo della vitamina A è strettamente correlato con la biosintesi della vitamina E, della vitamina D e degli steroli. Per questo importante ruolo metabolico, la vitamina A influenza l'accrescimento, stimola l'ovulazione, mantiene l'integrità morfologica e funzionale dell'apparato riproduttore e del sistema nervoso e, proteggendo gli epitelii e le ghiandole annesse, svolge azione antinfettiva.

La vitamina D favorisce l'assorbimento e la fissazione del calcio, abbassa l'eccitabilità del sistema nervoso ed ha azione eutrofica generale, soprattutto in sinergia con la vitamina A.

La vitamina E, per le sue proprietà antiossidanti, ha una funzione essenziale nel metabolismo cellulare. Dopo un rapido assorbimento le vitamine liposolubili si depositano principalmente nel fegato. Questa

caratteristica e l'elevata concentrazione delle tre vitamine di ADECON, consentono terapie prolungate con un numero ridotto di trattamenti.

L'escrezione della vitamina A avviene principalmente con le urine e le feci, mentre le vitamine D<sub>3</sub> ed E sono eliminate con feci e bile ed in minima parte con le urine.

**Confezioni:**

Scatola da 5 fiale da 5 ml

Flacone da 50 ml

Flacone da 100 ml

E' possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

INFORMAZIONI DA APPORRE SULL'IMBALLAGGIO ESTERNO

Astuccio scatola da 5 fiale da 5 ml

**1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO**

ADECON, soluzione iniettabile per bovini, equini, suini, ovi-caprini.

**2. INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI E DI ALTRE SOSTANZE**

1 ml contiene:

**Principi attivi:** retinolo acetato (vitamina A) 100.000 U.I. - colecalciferolo (vitamina D<sub>3</sub>) 25.000 U.I. -  $\alpha$ -tocoferolo 91,11 mg pari a  $\alpha$ -tocoferolo acetato (vitamina E) 100 mg - **Eccipienti** butilidrossianisolo (E 320) 0,5 mg ed altri eccipienti q.b. a 1 ml.

**3. FORMA FARMACEUTICA**

Soluzione iniettabile.

**4. CONFEZIONE**

Scatola da 5 fiale da 5 ml.

**5. SPECIE DI DESTINAZIONE**

Bovini, equini, suini, ovi-caprini.

**6. INDICAZIONI**

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

**7. MODALITÀ E VIA DI SOMMINISTRAZIONE**

Questo medicinale veterinario non deve essere usato per via sottocutanea in specie destinate alla produzione alimentare.

Nelle specie destinate alla produzione alimentare, questo medicinale veterinario deve essere somministrato solo una volta e la dose raccomandata non deve essere superata.

Vie di somministrazione: intramuscolare profonda, orale.

spazio per posologia

**8. TEMPI DI ATTESA**

Tempi di attesa:

Carne e visceri:

Bovini: 243 giorni

Suini: 215 giorni

Equini: 243 giorni

Ovini: 215 giorni

Caprini: 215 giorni

Latte: 120 ore (5 giorni)

**9. SE NECESSARIO, AVVERTENZE SPECIALI**

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

Prima della somministrazione assicurarsi della pulizia e disinfezione del sito di inoculo.

**10. DATA DI SCADENZA**

Scad.  
Dopo apertura, usare immediatamente e non conservare.

**11. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE**

Conservare al riparo dalla luce e lontano da fonti di calore.

**12. PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEI MEDICINALI NON UTILIZZATI O DEI RIFIUTI**

Tutti i medicinali veterinari non utilizzati o i rifiuti derivati da tali medicinali devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali e conferiti negli idonei sistemi di raccolta e smaltimento per i medicinali non utilizzati o scaduti.

**13. LA SCRITTA “SOLO PER USO VETERINARIO” E CONDIZIONI O LIMITAZIONI RELATIVE A FORNITURA ED IMPIEGO**

SOLO PER USO VETERINARIO

Da vendersi soltanto dietro presentazione di ricetta medico veterinaria in triplice copia non ripetibile.

**14. LA SCRITTA “TENERE FUORI DALLA PORTATA DEI BAMBINI”**

Tenere fuori dalla portata dei bambini.

**15. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL’AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO**

Titolare dell’A.I.C.: FATRO S.p.A. - Via Emilia, 285 - Ozzano Emilia (BO), Italia.

Distributore per l’Italia:  
AZIENDA TERAPEUTICA ITALIANA A.T.I. S.r.l. - Ozzano Emilia (BO), Italia.

**16. NUMERO DELL’AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO**

A.I.C. n. 101753022

**17. NUMERO DEL LOTTO DI FABBRICAZIONE**

Lotto n.

Prezzo €

spazio per codice a lettura ottica DM 17/12/07

INFORMAZIONI DA APPORRE SULL'IMBALLAGGIO ESTERNO

Astuccio    flacone da 50 ml

Astuccio    flacone da 100 ml

**1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO**

ADECON, soluzione iniettabile per bovini, equini, suini, ovi-caprini.

**2. INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI E DI ALTRE SOSTANZE**

1 ml contiene:

**Principi attivi:** retinolo acetato (vitamina A) 100.000 U.I. - colecalciferolo (vitamina D<sub>3</sub>) 25.000 U.I. -  $\alpha$ -tocoferolo 91,11 mg pari a  $\alpha$ -tocoferolo acetato (vitamina E) 100 mg - **Eccipienti** butilidrossianisolo (E 320) 0,5 mg ed altri eccipienti q.b. a 1 ml.

**3. FORMA FARMACEUTICA**

Soluzione iniettabile.

**4. CONFEZIONE**

Flacone da 50 ml

Flacone da 100 ml

**5. SPECIE DI DESTINAZIONE**

Bovini, equini, suini, ovi-caprini.

**6. INDICAZIONI**

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

**7. MODALITÀ E VIA DI SOMMINISTRAZIONE**

Questo medicinale veterinario non deve essere usato per via sottocutanea in specie destinate alla produzione alimentare.

Nelle specie destinate alla produzione alimentare, questo medicinale veterinario deve essere somministrato solo una volta e la dose raccomandata non deve essere superata.

Vie di somministrazione: intramuscolare profonda, orale.

spazio per posologia

**8. TEMPI DI ATTESA**

Tempi di attesa:

Carne e visceri:

Bovini: 243 giorni

Suini: 215 giorni

Equini: 243 giorni

Ovini: 215 giorni

Caprini: 215 giorni

Latte: 120 ore (5 giorni)

**9. SE NECESSARIO, AVVERTENZE SPECIALI**

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

Prima della somministrazione assicurarsi della pulizia e disinfezione del sito di inoculo.

**10. DATA DI SCADENZA**

Scad.

Dopo apertura, usare entro: 28 giorni.

**11. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE**

Conservare al riparo dalla luce e lontano da fonti di calore.

**12. PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEI MEDICINALI NON UTILIZZATI O DEI RIFIUTI**

Tutti i medicinali veterinari non utilizzati o i rifiuti derivati da tali medicinali devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali e conferiti negli idonei sistemi di raccolta e smaltimento per i medicinali non utilizzati o scaduti.

**13. LA SCRITTA “SOLO PER USO VETERINARIO” E CONDIZIONI O LIMITAZIONI RELATIVE A FORNITURA ED IMPIEGO**

SOLO PER USO VETERINARIO

Da vendersi soltanto dietro presentazione di ricetta medico veterinaria in triplice copia non ripetibile.

**14. LA SCRITTA “TENERE FUORI DALLA PORTATA DEI BAMBINI”**

Tenere fuori dalla portata dei bambini.

**15. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL’AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO**

Titolare dell’A.I.C.: FATRO S.p.A. - Via Emilia, 285 - Ozzano Emilia (BO), Italia.

Distributore per l’Italia:

AZIENDA TERAPEUTICA ITALIANA A.T.I. S.r.l. - Ozzano Emilia (BO), Italia.

**16. NUMERO DELL’AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO**

A.I.C. n. 101753010

A.I.C. n. 101753034

**17. NUMERO DEL LOTTO DI FABBRICAZIONE**

Lotto n.

Prezzo €

spazio per codice a lettura ottica DM 17/12/07

**INFORMAZIONI MINIME DA APPORRE SUL CONFEZIONAMENTO PRIMARIO**

Etichetta interna    fiala da 5 ml

**1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO**

ADECON, soluzione iniettabile per bovini, equini, suini, ovi-caprini.

**2. QUANTITA' DI PRINCIPI ATTIVI**

1 ml contiene: retinolo acetato (vitamina A) 100.000 U.I. - colecalciferolo (vitamina D<sub>3</sub>) 25.000 U.I. -  $\alpha$ -tocoferolo acetato 91,11 mg pari a  $\alpha$ -tocoferolo acetato (vitamina E) 100 mg.

**3. CONTENUTO IN PESO, VOLUME O NUMERO DI DOSI**

Fiala da 5 ml

**4. VIA DI SOMMINISTRAZIONE**

Intramuscolare profonda, orale.

**5. TEMPI DI ATTESA**

Tempi di attesa:

Carne e visceri:

Bovini: 243 giorni

Suini: 215 giorni

Equini: 243 giorni

Ovini: 215 giorni

Caprini: 215 giorni

Latte: 120 ore (5 giorni)

**6. NUMERO DI LOTTO**

Lotto n.

**7. DATA DI SCADENZA**

Scad.

Dopo apertura usare immediatamente e non conservare.

**8. LA SCRITTA "SOLO PER USO VETERINARIO"**

SOLO PER USO VETERINARIO

Titolare dell'A.I.C.: FATRO S.p.A.

Distributore: A.T.I. S.r.l.

**INFORMAZIONI MINIME DA APPORRE SUL CONFEZIONAMENTO PRIMARIO**

Etichetta interna    flacone da 50 ml

**1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO**

ADECON, soluzione iniettabile per bovini, equini, suini, ovi-caprini.

**2. QUANTITA' DI PRINCIPI ATTIVI**

1 ml contiene: retinolo acetato (vitamina A) 100.000 U.I. - colecalciferolo (vitamina D<sub>3</sub>) 25.000 U.I. -  $\alpha$ -tocoferolo acetato 91,11 mg pari a  $\alpha$ -tocoferolo acetato (vitamina E) 100 mg.

**3. CONTENUTO IN PESO, VOLUME O NUMERO DI DOSI**

Flacone da 50 ml

**4. VIA DI SOMMINISTRAZIONE**

Intramuscolare profonda, orale.

**5. TEMPI DI ATTESA**

Tempi di attesa:

Carne e visceri:

Bovini: 243 giorni

Suini: 215 giorni

Equini: 243 giorni

Ovini: 215 giorni

Caprini: 215 giorni

Latte: 120 ore (5 giorni)

**6. NUMERO DI LOTTO**

Lotto n.

**7. DATA DI SCADENZA**

Scad.

Dopo apertura, usare entro: 28 giorni.

**8. LA SCRITTA "SOLO PER USO VETERINARIO"**

SOLO PER USO VETERINARIO

Titolare dell'A.I.C.: FATRO S.p.A.

Distributore per l'Italia: A.T.I. S.r.l.

INFORMAZIONI DA APPORRE SUL CONFEZIONAMENTO PRIMARIO

Etichetta interna flacone da 100 ml

**1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO**

ADECON, soluzione iniettabile per bovini, equini, suini, ovi-caprini.

**2. INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI E DI ALTRE SOSTANZE**

1 ml contiene:

**Principi attivi:** retinolo acetato (vitamina A) 100.000 U.I. - colecalciferolo (vitamina D<sub>3</sub>) 25.000 U.I. -  $\alpha$ -tocoferolo 91,11 mg pari a  $\alpha$ -tocoferolo acetato (vitamina E) 100 mg - **Eccipienti** butilidrossianisolo (E 320) 0,5 mg ed altri eccipienti q.b. a 1 ml.

**3. FORMA FARMACEUTICA**

Soluzione iniettabile.

**4. CONFEZIONE**

Flacone da 100 ml.

**5. SPECIE DI DESTINAZIONE**

Bovini, equini, suini, ovi-caprini.

**6. INDICAZIONI**

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

**7. MODALITÀ E VIA DI SOMMINISTRAZIONE**

Vie di somministrazione: intramuscolare profonda, orale.

**8. TEMPI DI ATTESA**

Tempi di attesa:

Carne e visceri:

Bovini: 243 giorni

Suini: 215 giorni

Equini: 243 giorni

Ovini: 215 giorni

Caprini: 215 giorni

Latte: 120 ore (5 giorni)

**9. SE NECESSARIO, AVVERTENZE SPECIALI**

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

Prima della somministrazione assicurarsi della pulizia e disinfezione del sito di inoculo.

**10. DATA DI SCADENZA**

Scad.

Dopo apertura, usare entro: 28 giorni.

**11. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE**

Conservare al riparo dalla luce e lontano da fonti di calore.

**12. PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEI MEDICINALI NON UTILIZZATI O DEI RIFIUTI**

Tutti i medicinali veterinari non utilizzati o i rifiuti derivati da tali medicinali devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali e conferiti negli idonei sistemi di raccolta e smaltimento per i medicinali non utilizzati o scaduti.

**13. LA SCRITTA “SOLO PER USO VETERINARIO” E CONDIZIONI O LIMITAZIONI RELATIVE A FORNITURA ED IMPIEGO**

SOLO PER USO VETERINARIO

Da vendersi soltanto dietro presentazione di ricetta medico veterinaria in triplice copia non ripetibile.

**14. LA SCRITTA “TENERE FUORI DALLA PORTATA DEI BAMBINI”**

Tenere fuori dalla portata dei bambini.

**15. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL’AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO**

Titolare dell’A.I.C.: FATRO S.p.A. - Via Emilia, 285 - Ozzano Emilia (BO), Italia.

Distributore per l’Italia:

AZIENDA TERAPEUTICA ITALIANA A.T.I. S.r.l. - Ozzano Emilia (BO), Italia.

**16. NUMERO DELL’AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO**

A.I.C. n. 101753034

**17. NUMERO DEL LOTTO DI FABBRICAZIONE**

Lotto n.