

# Adedri-kel (100 +50 + 5), oplossing voor injectie

Neautorizat

- Colecalciferol
- ALPHA-TOCOPHEROL
- all-rac-alfa-Tocopheryl acetate

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Adedri-kel (100 +50 + 5), oplossing voor injectie

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Bovine

Capră (femelă adultă)

Oaie

Vițel

Oaie (miel)

Cal

Porc

Purcei

Cal (mânz)

Bovine (taur)

## Calea de administrare:

Administrare intramusculară

---

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

50000.00 unități internaționale / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

100000.00 unități internaționale / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

5.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

---

### Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

---

### Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

#### Administrare intramusculară:

•

##### **Bovine**

- Milk. 5 zi

- Carne și organe. 259 zi

•

##### **Capră (femelă adultă)**

- Milk. 5 zi

- Carne și organe. 194 zi

•

##### **Oaie**

- Milk. 5 zi

- Carne și organe. 194 zi

•

##### **Vițel**

- Carne și organe. 259 zi

•

**Oaie (miel)**

- Carne și organe. 194 zi

•

**Cal**

- Carne și organe. 222 zi

•

**Porc**

- Carne și organe. 231 zi

•

**Purcei**

- Carne și organe. 231 zi

•

**Cal (mânz)**

- Carne și organe. 222 zi

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QA11BA

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Disponibile numai în [Germană](#) [Estoniană](#) [Greacă](#) [Engleză](#) [Italiană](#) [Portugheză](#)  
[Norwegian](#)

---

**Status autorizație:**

Retrasă la solicitarea deținătorului

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)  
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Olandeză](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Data autorizației de comercializare:**

16/01/1992

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

---

**Autoritatea responsabilă:**

Medicines Evaluation Board

---

**Numărul autorizației:**

REG NL 4695

---

**Data modificării statusului autorizației:**

4/04/2024

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.