

ADECON

Autorizat

- TOCOPHERYL ACETATE
- RETINOL ACETATE
- Colecalciferol

Product identification

Denumirea medicamentului:

ADECON

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Bovine

Capră

Oaie

Porc

Cal (pentru producția de alimente)

Calea de administrare:

Administrare orală

Administrare intramusculară

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponibile numai în English

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

Disponibile numai în English

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

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Withdrawal period by route of administration:

Administrare orală:

- **Bovine**

- Milk. 120 hour

- **Bovine**

- Carne și organe. 243 day

- **Capră**

- Milk. 120 hour

- **Capră**

- Carne și organe. 215 day

- **Oaie**

- Milk. 120 hour

- **Oaie**

- Carne și organe. 215 day

- **Porc**

- Carne și organe. 215 day

- **Cal (pentru producția de alimente)**

- Milk. 120 hour

- **Cal (pentru producția de alimente)**

- Carne și organe. 243 day

Administrare intramusculară:

- **Bovine**

- Milk. 120 hour

- **Bovine**

- Carne și organe. 243 day

- **Capră**

- Milk. 120 hour

- **Capră**

- Carne și organe. 215 day

- **Oaie**

- Milk. 120 hour

- **Oaie**

- Carne și organe. 215 day

- **Porc**

- Carne și organe. 215 day

- **Cal (pentru producția de alimente)**

- Milk. 120 hour

- **Cal (pentru producția de alimente)**

- Carne și organe. 243 day

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QA11JA

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Italian](#)

Disponibile numai în [Italian](#)

Disponibile numai în [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

16/02/1974

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Fatro S.p.A.

Autoritatea responsabilă:

MdS

Numărul autorizației:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest medicament.

Data modificării statusului autorizației:

19/11/2009

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000091100>