

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

Ej
godkänd

- Colecalciferol
- ALPHA-TOCOPHEROL
- DL-ALPHA TOCOPHEROL ACETATE

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Finns tillgänglig endast på [bulgariska](#) [spanska](#) [danska](#) [tyska](#) [estniska](#) [engelska](#)

[franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [ungerska](#) [nederländska](#) [rumänska](#) [finska](#) [isländska](#)

[Norwegian](#)

Får

Nöt (kalv)

Får (lamm)

Häst

Svin

Svin (smågris)

Häst (föl)

Nöt (tjur)

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska

50000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska

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

Finns tillgänglig endast på engelska

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

-

Nöt

- Milk. 5 dygn

- Meat and offal. 259 dygn

-

Goat (adult female)

- Milk. 5 dygn

- Meat and offal. 194 dygn

-

Får

- Milk. 5 dygn

- Meat and offal. 194 dygn

-

Nöt (kalv)

- Meat and offal. 259 dygn

•

Får (lamm)

- Meat and offal. 194 dygn

•

Häst

- Meat and offal. 222 dygn

•

Svin

- Meat and offal. 231 dygn

•

Svin (smågris)

- Meat and offal. 231 dygn

•

Häst (föl)

- Meat and offal. 222 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QA11BA

Receptstatus:

Finns tillgänglig endast på tyska estniska grekiska engelska italienska portugisiska
Norwegian

Godkännandestatus:

Övergiven

Godkänd i:

Nederländerna

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på nederländska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Alfasan Nederland B.V.

Godkännandedatum:

16/01/1992

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Ansvarig myndighet:

Medicines Evaluation Board

Godkännandenummer:

REG NL 4695

Datum för ändring av godkännandestatus:

4/04/2024

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.