

ADECON INJECTION Ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή, άλογα, χοίρους, πρόβατα και αίγες

Godkänd

- alpha-Tocopheryl acetate concentrate (powder form)
- RETINOL ACETATE
- Colecalciferol

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

ADECON INJECTION Ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή, άλογα, χοίρους, πρόβατα και αίγες

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt (kalv)

Get

Får

Häst

Svin

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Oral användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
100000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
25000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

•

Nöt (kalv)

- Milk. 0 dygn
- Meat and offal. 0 dygn

•

Get

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 dygn

•

Får

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 dygn

•

Häst

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 dygn

-

Svin

- Meat and offal. 0 dygn

Oral användning:

-

Nöt (kalv)

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 dygn

-

Get

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 dygn

-

Får

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 dygn

-

Häst

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 dygn

-

Svin

- Meat and offal. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QA11JA

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Cypern

Tillgänglig i:

Cypern

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [grekiska](#)

Finns tillgänglig endast på [grekiska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

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

Innehavare av godkännande för försäljning:

Fatro S.p.A.

Godkännandedatum:

20/01/1988

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Fatro S.p.A.

Ansvarig myndighet:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Godkännandenummer:

11599

Datum för ändring av godkännandestatus:

20/01/1988

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.