

ADEX-3-FORTE

Неразрешен

- Retinol
- Colecalciferol
- DL-ALPHA TOCOPHEROL ACETATE

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

ADEX-3-FORTE

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

овца

коза

свиня

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

500000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

75000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

•

говеда

- Meat and offal. 287 day

- Milk. no withdrawal period Leche: 120 horas (5 días)

•

овца

- Meat and offal. 215 day

- Milk. no withdrawal period Leche: 120 horas (5 días)

•

коза

- Meat and offal. 215 day

- Milk. no withdrawal period Leche: 120 horas (5 días)

•

свиня

- Meat and offal. 243 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QA11JA

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски

Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски

Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Surrendered

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Испански

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Литовски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

S P Veterinaria S.A.

Дата на разрешение за търговия:

17/05/1976

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

S P Veterinaria S.A.

Отговорен орган:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Номер на разрешението за търговия:

3624 ESP

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

30/10/2025

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.