

ADEX-3-FORTE

Nicht autorisiert

- Retinol
- Cholecalciferol
- all-rac-alfa-Tocopheryl acetate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

ADEX-3-FORTE

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Schaf

Ziege

Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

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

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 287 Tag

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

•

Schaf

- Fleisch und Innereien. 215 Tag

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

•

Ziege

- Fleisch und Innereien. 215 Tag

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

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 243 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QA11JA

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch
portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Surrendered

Zugelassen in:

Spanien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in spanisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

S P Veterinaria S.A.

Zulassungsdatum:

17/05/1976

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

S P Veterinaria S.A.

Zuständige Behörde:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Zulassungsnummer:

3624 ESP

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

30/10/2025

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.