

ADEX-3-EMULSION INYECTION

Nicht
autorisiert

- Retinol
- Colecalciferol
- DL-ALPHA TOCOPHEROL ACETATE

Product identification

Name des Arzneimittels:

ADEX-3-EMULSION INYECTION

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Rind

Schaf

Ziege

Fohlen

Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

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

Verfügbar nur in [English](#)

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

Verfügbar nur in [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Withdrawal period by route of administration:

intramuskuläre Anwendung:

• Rind

- Fleisch und Innereien. 150 day
- Milk. no withdrawal period Leche: 120 horas (5 días)

• Schaf

- Fleisch und Innereien. 122 day
- Milk. no withdrawal period Leche: 120 horas (5 días)

• Ziege

- Fleisch und Innereien. 122 day
- Milk. no withdrawal period Leche: 120 horas (5 días)

• Fohlen

- Fleisch und Innereien. 150 day

• Schwein

- Fleisch und Innereien. 122 day
-

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

QA11JA

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Surrendered

Authorised in:

Spanien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Spanish](#)

Verfügbar nur in [Spanish](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

S P Veterinaria S.A.

Marketing authorisation date:

26/07/1976

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

S P Veterinaria S.A.

Zuständige Behörde:

(AEMPS)

Zulassungsnummer:

3645 ESP

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

13/02/2023

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

Documents

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055936>