

# ADEX-3-FORTE

Non autorizzato

- Retinol
- Colecalciferol
- all-rac-alfa-Tocopheryl acetate

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

ADEX-3-FORTE

---

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

### Specie di destinazione:

bovini

Ovino

Caprino

Suino

---

### Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

---

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

500000.00 international unit(s) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

75000.00 international unit(s) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

50.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso intramuscolare:**

•

**bovini**

- carni e frattaglie. 287 giorno

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

•

**Ovino**

- carni e frattaglie. 215 giorno

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

•

**Caprino**

- carni e frattaglie. 215 giorno

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

•

**Suino**

- carni e frattaglie. 243 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QA11JA

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Rinunciato

---

**Autorizzato in:**

Spagna

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Spanish](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

S P Veterinaria S.A.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

17/05/1976

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

S P Veterinaria S.A.

---

**Autorità responsabile:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Numero di autorizzazione:**

3624 ESP

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

30/10/2025

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.