

ADEX-3-EMULSION INYECTION

Non
autorizzato

- Retinol
- Colecalciferol
- DL-ALPHA TOCOPHEROL ACETATE

Product identification

Denominazione del medicinale:

ADEX-3-EMULSION INYECTION

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Ovino

Caprino

Cavallo (puledro)

Suino

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in English

50000.00 international unit(s) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

25000.00 international unit(s) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

20.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:

Uso intramuscolare:

• **bovini**

- carne e visceri. 150 giorno

- latte. no withdrawal period

Leche: 120 horas (5 días)

• **Ovino**

- carne e visceri. 122 giorno

- latte. no withdrawal period

Leche: 120 horas (5 días)

• **Caprino**

- carne e visceri. 122 giorno

- latte. no withdrawal period

Leche: 120 horas (5 días)

• **Cavallo (puledro)**

- carne e visceri. 150 giorno

• **Suino**

- carne e visceri. 122 giorno

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

QA11JA

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Rinunciato

Authorised in:

Spagna

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Spanish](#)

Disponibile solo in [Spanish](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione 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.

Marketing authorisation date:

26/07/1976

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

S P Veterinaria S.A.

Autorità responsabile:

(AEMPS)

Numero di autorizzazione:

3645 ESP

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

13/02/2023

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

Documents

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.

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