

File downloaded on 2026-04-18

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/lt/600000055935>

ADEX-3-FORTE

Neregistruotas

- Retinol
- Colecalciferol
- DL-ALPHA TOCOPHEROL ACETATE

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

ADEX-3-FORTE

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Avis

Ožka

Kiaulė

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

500000.00 tarptautiniai vienetai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

75000.00 tarptautiniai vienetai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

50.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į raumenis:

•

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 287 d.

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

•

Avis

- Skerdiena ir subproduktai. 215 d.

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

•

Ožka

- Skerdiena ir subproduktai. 215 d.

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

•

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 243 d.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QA11JA

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Surrendered

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Ispanų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pilna paraiška - Žinoma veiklioji medžiaga, pagal Direktyvos 2001/82/EB 12(3) straipsnį

Registruotojas:

S P Veterinaria S.A.

Rinkodaros leidimo data:

17/05/1976

Serijos išleidimo gamybos vietos:

S P Veterinaria S.A.

Atsakinga institucija:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Registracijos numeris:

3624 ESP

Registracijos statuso pasikeitimo data:

30/10/2025

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Ženklimas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.