

# ADEX-3-EMULSION INYECTABLE

Neregistruotas

- Retinol
- Colecalciferol
- DL-ALPHA TOCOPHEROL ACETATE

## Vaisto identifikaciniai duomenys

### **Vaisto pavadinimas:**

ADEX-3-EMULSION INYECTABLE

---

### **Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

---

### **Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Galvijai

Avis

Ožka

Kumeliukas

Kiaulė

---

### **Naudojimo būdas:**

Leisti į raumenis

---

## Vaisto duomenys

### **Veiklioji medžiaga ir stiprumas:**

Pateikiama tik Anglų  
50000.00 tarptautiniai vienetai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų  
25000.00 tarptautiniai vienetai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų  
20.00 miligramai / 1.00 mililitrai

---

**Vaisto forma:**

Injekcinis tirpalas

---

**Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**

**Leisti į raumenis:**

•

**Galvijai**

- Skerdiena ir subproduktai. 150 d.
- Pienas. no withdrawal period Leche: 120 horas (5 días)

•

**Avis**

- Skerdiena ir subproduktai. 122 d.
- Pienas. no withdrawal period Leche: 120 horas (5 días)

•

**Ožka**

- Skerdiena ir subproduktai. 122 d.
- Pienas. no withdrawal period Leche: 120 horas (5 días)

•

**Kumeliukas**

- Skerdiena ir subproduktai. 150 d.

•

**Kiaulė**

- Skerdiena ir subproduktai. 122 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](#)

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:**

26/07/1976

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

S P Veterinaria S.A.

---

**Atsakinga institucija:**

Spanish Agency For Medicines And Health Products

---

**Registracijos numeris:**

3645 ESP

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

13/02/2023

---

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

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

Pakuotės lapelis

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

Ženklimas

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