

# ADEX-3-EMULSION INYECTABLE

Ikke autorisert

- Retinol
- Colecalciferol
- DL-ALPHA TOCOPHEROL ACETATE

## Product identification

### Legemidlets navn:

ADEX-3-EMULSION INYECTABLE

### Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

### Dyrearter:

storfe

sau

geit

føll

gris

### Administrering:

Intramuskulær bruk

## Product details

### Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

50000.00 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 milliliter

Tilgjengelig bare i English

25000.00 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 milliliter

Tilgjengelig bare i English

20.00 milligram / 1.00 milliliter

---

**Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, oppløsning

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Intramuskulær bruk:**

• **storfe**

- Slakt. 150 dag

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

• **sau**

- Slakt. 122 dag

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

• **geit**

- Slakt. 122 dag

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

• **føll**

- Slakt. 150 dag

• **gris**

- Slakt. 122 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QA11JA

---

**Utleveringsbestemmelser :**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Overgitt-fracfalt

---

**Authorised in:**

ES

---

**Pakningsvedlegg:**

Tilgjengelig bare i Spanish

Tilgjengelig bare i Spanish

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:**

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

S P Veterinaria S.A.

---

**Marketing authorisation date:**

26/07/1976

---

**Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:**

S P Veterinaria S.A.

---

**Ansvarlig myndighet:**

(AEMPS)

---

**Godkjenningsnummer:**

3645 ESP

---

**Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:**

13/02/2023

---

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

## Documents

### Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

### Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

### Merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

---

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