

ADEX-3-EMULSION INYECTIONABLE

Niet
gemachtigd

- Retinol
- Colecalciferol
- DL-ALPHA TOCOPHEROL ACETATE

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

ADEX-3-EMULSION INYECTIONABLE

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Schaap

Geit

Veulens

Varken

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
50000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels
25000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels
20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachtijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

•

Rund

- Meat and offal. 150 day
- Milk. no withdrawal period Leche: 120 horas (5 días)

•

Schaap

- Meat and offal. 122 day
- Milk. no withdrawal period Leche: 120 horas (5 días)

•

Geit

- Meat and offal. 122 day
- Milk. no withdrawal period Leche: 120 horas (5 días)

•

Veulens

- Meat and offal. 150 day

-

Varken

- Meat and offal. 122 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QA11JA

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Surrendered

Toegelaten in:

Spanje

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Spaans](#)

Alleen beschikbaar in [Spaans](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

S P Veterinaria S.A.

Handelsvergunningdatum:

26/07/1976

Locaties fabrikanten vrijgifte:

S P Veterinaria S.A.

Verantwoordelijke instantie:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Vergunningsnummer:

3645 ESP

Datum toelatingswijziging:

13/02/2023

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.