

# ADEX-3-EMULSION INYECTABLE

Neautorizat

- Retinol
- Colecalciferol
- DL-ALPHA TOCOPHEROL ACETATE

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

ADEX-3-EMULSION INYECTABLE

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Bovine

Oaie

Capră

Cal (mânz)

Porc

### Calea de administrare:

Administrare intramusculară

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză  
50000.00 unități internaționale / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză  
25000.00 unități internaționale / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză  
20.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

---

### **Forma farmaceutică:**

Soluție injectabilă

---

### **Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

#### **Administrare intramusculară:**

•

##### **Bovine**

- Carne și organe. 150 zi
- Lapte. no withdrawal period Leche: 120 horas (5 días)

•

##### **Oaie**

- Carne și organe. 122 zi
- Lapte. no withdrawal period Leche: 120 horas (5 días)

•

##### **Capră**

- Carne și organe. 122 zi
- Lapte. no withdrawal period Leche: 120 horas (5 días)

•

##### **Cal (mânz)**

- Carne și organe. 150 zi

•

##### **Porc**

- Carne și organe. 122 zi
- 

### **Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QA11JA

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Retrasă la solicitarea deținătorului

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

S P Veterinaria S.A.

---

**Data autorizației de comercializare:**

26/07/1976

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

S P Veterinaria S.A.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Spanish Agency For Medicines And Health Products

---

**Numărul autorizației:**

3645 ESP

---

## Data modificării statusului autorizației:

13/02/2023

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.