

Duphafral AD3E Oplossing voor injectie

No
autorizado

- Colecalciferol
- ALPHATOCOPHEROL ACETATE
- Retinyl propionate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Duphafral AD3E Oplossing voor injectie

Duphafral AD3E Solution injectable

Duphafral AD3E Injektionslösung

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Ovino

Bovino

Caballos

Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

50000.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

50.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

500000.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Ovino

- Meat and offal. 243 Día

- Milk. 120 Día

-

Bovino

- Meat and offal. 287 Día

- Milk. 120 Día

-

Caballos

- Meat and offal. 287 Día

- Milk. 120 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 243 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):
QA11CC05

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

Bélgica

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Zoetis Belgium

Fecha de autorización de comercialización:

4/07/1989

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Autoridad responsable:

Número de autorización:

BE-V148197

Fecha de modificación del estado de la autorización:

27/04/2023

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000983148>