

# Duphaftral AD3E Solution injectable

Non  
autorisé

- Colecalciferol
- ALPHATOCOPHEROL ACETATE
- Retinyl propionate

## Product identification

### Dénomination du médicament:

Duphaftral AD3E Oplossing voor injectie

Duphaftral AD3E Solution injectable

Duphaftral AD3E Injektionslösung

---

### Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

### Espèces cibles:

Mouton

Bovins

Cheval

Porc

---

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire

---

## Product details

### **Substance active / Dosage:**

Disponible uniquement en Anglais  
50000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais  
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais  
500000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **Voie intramusculaire:**

- **Mouton**

- Viande et abats. 243 day
- Lait. 120 day

- **Bovins**

- Viande et abats. 287 day
- Lait. 120 day

- **Cheval**

- Viande et abats. 287 day
- Lait. 120 day

- **Porc**

- Viande et abats. 243 day
- 

### **Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QA11CC05

---

### **Statut juridique de la production:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

### **Statut de l'autorisation:**

Abandonnée

---

**Authorised in:**

Belgique

---

**Description de l'emballage:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Base juridique de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Zoetis Belgium

---

**Marketing authorisation date:**

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

---

**Sites de fabrication pour la libération des lots:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

**Autorité responsable:**

FAMHP

---

**Numéro de l'autorisation:**

BE-V148197

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

27/04/2023

---

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

## Documents

### Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Published on: 4/04/2023

Updated on: 3/04/2023

[Télécharger](#)

### Notice

français (PDF)

Published on: 4/04/2023

Updated on: 3/04/2023

[Télécharger](#)

---

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