

Duphaftral AD3E Oplossing voor injectie

Neautorizuotas

- Colecalciferol
- ALPHATOCOPHEROL ACETATE
- Retinyl propionate

Product identification

Vaisto pavadinimas:

Duphaftral AD3E Oplossing voor injectie

Duphaftral AD3E Solution injectable

Duphaftral AD3E Injektionslösung

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Avis

Galvijai

Žirgas

Kiaulė

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Product details

Veiklioji medžiaga / Stiprumas:

Pateikiama tik [English](#)

50000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Pateikiama tik [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Pateikiama tik [English](#)

500000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Withdrawal period by route of administration:

Leisti į raumenis:

- **Avis**

- Meat and offal. 243 day

- Milk. 120 day

- **Galvijai**

- Meat and offal. 287 day

- Milk. 120 day

- **Žirgas**

- Meat and offal. 287 day

- Milk. 120 day

- **Kiaulė**

- Meat and offal. 243 day

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QA11CC05

Tiekimo teisinis statusas:

Pateikiama tik [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Registracijos statusas:

Surrendered

Authorised in:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [English](#) [Italian](#)

Registruotojas:

Zoetis Belgium

Marketing authorisation date:

4/07/1989

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Atsakinga institucija:

FAMHP

Registracijos pažymėjimo numeris:

BE-V148197

Registracijos statuso pasikeitimo data:

27/04/2023

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Preparato charakteristikų santrauka

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

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