

Duphaftral AD3E Oplossing voor injectie

Ni
pooblašćeno

- Colecalciferol
- ALPHATOCOPHEROL ACETATE
- Retinyl propionate

Product identification

Ime zdravila:

Duphaftral AD3E Oplossing voor injectie

Duphaftral AD3E Solution injectable

Duphaftral AD3E Injektionslösung

Ućinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

govedo

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

intramuskularna uporaba

Product details**Učinkovina / Jakost:**

Na voljo samo v [English](#)

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

Na voljo samo v [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

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

Farmacevtska oblika:

Raztopina za injiciranje

Withdrawal period by route of administration:**intramuskularna uporaba:****• Sheep**

- Meat and offal. 243 day

- Milk. 120 day

• govedo

- Meat and offal. 287 day

- Milk. 120 day

• Horse

- Meat and offal. 287 day

- Milk. 120 day

• Pig

- Meat and offal. 243 day

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QA11CC05

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja:

Surrendered

Authorised in:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Zoetis Belgium

Marketing authorisation date:

Ta podatek za to zdravilo ni na voljo.

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Pristojni organ:

FAMHP

Številka dovoljenja :

BE-V148197

Datum spremembe statusa dovoljenja:

27/04/2023

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

Documents

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

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