

Duphalyte - Roztwór do wstrzykiwań

Autoriseret

- L-histidine hydrochloride
- Isoleucine
- Phenylalanine
- Dexpanthenol
- Leucine
- L-lysine hydrochloride
- Methionine
- Threonine
- Tryptophan
- Valine
- Potassium chloride
- Sodium glutamate
- Glucose
- Thiamine hydrochloride
- Pyridoxine hydrochloride
- Nicotinamide
- Cyanocobalamin
- Riboflavin
- Calcium chloride hexahydrate
- Magnesium sulfate
- L-arginine hydrochloride
- L-CYSTEINE

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Duphalyte - Roztwór do wstrzykiwań

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Hest

Kat

Høne

Svin

Hund

Administrationsvej:

Subkutan anvendelse

Intravenøs anvendelse

Intraperitoneal anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

0.01 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

0.01 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

0.03 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

0.05 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

0.04 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

0.03 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

0.01 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

0.02 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

0.01 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

0.05 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

0.02 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

0.04 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

45.46 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

0.10 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
0.10 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
1.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
0.05 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
0.04 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
0.23 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
0.29 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
0.03 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
0.01 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Subkutan anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 0 dag

-

Hest

- Meat and offal. 0 dag

-

Høne

- Meat and offal. 0 dag

-

Svin

- Meat and offal. 0 dag

Intravenøs anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 0 dag

-

Hest

- Meat and offal. 0 dag

-

Høne

- Meat and offal. 0 dag

-

Svin

- Meat and offal. 0 dag

Intraperitoneal anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 0 dag

-

Hest

- Meat and offal. 0 dag

-

Høne

- Meat and offal. 0 dag

-

Svin

- Meat and offal. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QB05B

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Polish](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Zoetis Polska Sp. z o.o.

Dato for markedsføringstilladelse:

28/02/1995

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Ansvarlig myndighed:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Markedsføringstilladelsesnummer:

0141

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

28/02/1995

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.