

DUPHALYTE, Injekční roztok

Autorisiert

- Riboflavin sodium phosphate dihydrate
- L-ISOLEUCINE
- Leucine
- Lysine hydrochloride
- Methionine
- Panthenol
- L-THREONINE
- Arginine hydrochloride
- Calcium chloride hexahydrate
- Magnesium sulfate
- Glucose
- Histidine hydrochloride monohydrate
- Cyanocobalamin
- Thiamine hydrochloride
- Pyridoxine hydrochloride
- Nicotinamide
- Cysteine hydrochloride monohydrate
- Monosodium glutamate
- PHENYLALANINE DL
- DL-Valine
- DL-Tryptophan

Product identification

Name des Arzneimittels:

DUPHALYTE, Injekční roztok

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in English

Verfügbar nur in English
Verfügbar nur in English
Verfügbar nur in English
Verfügbar nur in English
Verfügbar nur in English
Verfügbar nur in English
Verfügbar nur in English
Verfügbar nur in English
Verfügbar nur in English
Verfügbar nur in English
Verfügbar nur in English
Verfügbar nur in English
Verfügbar nur in English
Verfügbar nur in English
Verfügbar nur in English
Verfügbar nur in English
Verfügbar nur in English
Verfügbar nur in English
Verfügbar nur in English
Verfügbar nur in English

Zieltierart(en):

Katze
Pferd
Schwein
Rind
Hund
Huhn

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung
subkutane Anwendung
intraperitoneale Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English

0.04 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in English

0.01 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in English

0.04 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in English

0.03 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in English

0.01 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in English

0.05 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in English

0.02 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in English

0.03 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in English

0.23 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in English

0.29 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in English

45.56 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in English

0.01 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in English

0.05 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in English

0.10 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in English

0.10 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in English

1.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in English

0.01 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in English

0.04 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in English

0.03 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in English

0.05 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in English

0.01 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Withdrawal period by route of administration:**intravenöse Anwendung:**

-

Katze

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Stunde

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Stunde

-

Hund**subkutane Anwendung:**

-

Katze

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Stunde

-

Hund

-

Huhn

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

intrapertoneale Anwendung:

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Stunde

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QA11AA03

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Tschechische Republik

Available in:

Tschechische Republik

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Czech](#)

Verfügbar nur in [Czech](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#)

Zulassungsinhaber:

Zoetis Ceska Republika s.r.o.

Marketing authorisation date:

13/04/1994

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Zuständige Behörde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Zulassungsnummer:

96/535/94-C

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

13/04/1994

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000076595>