

Duphalyte oldatos injekció A.U.V.

Zugelassen

- Potassium chloride
- Thiamine
- Riboflavin
- VITAMIN B6
- VITAMIN B12
- Dexpanthenol
- PHENYLALANINE DL
- DL-Tryptophan
- DL-Valine
- Calcium chloride hexahydrate
- Magnesium sulfate
- GLUCOSE, ANHYDROUS
- L-arginine hydrochloride
- L-CYSTEINE HYDROCHLORIDE MONOHYDRATE
- L-histidine hydrochloride
- L-ISOLEUCINE
- L-LEUCINE
- L-lysine hydrochloride
- L-METHIONINE
- L-THREONINE
- Nicotinamide
- SODIUM L-GLUTAMATE

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Duphalyte oldatos injekció A.U.V.

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind

Schwein

Pferd

Hund

Katze

Henne

Art der Anwendung:

intraperitoneale Anwendung

intravenöse Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

0.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.08 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.10 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.10 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.03 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.01 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.05 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.23 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.29 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

45.56 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.03 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.01 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.01 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.01 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.04 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.03 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.01 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.02 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

2.25 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.04 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intraperitoneale Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

intravenöse Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

subkutane Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Henne

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

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

QA11EX

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Ungarn

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in ungarisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Zoetis Hungary Kft.

Zulassungsdatum:

15/07/1998

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Zuständige Behörde:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

15/07/1998

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

Dokumente

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.